

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

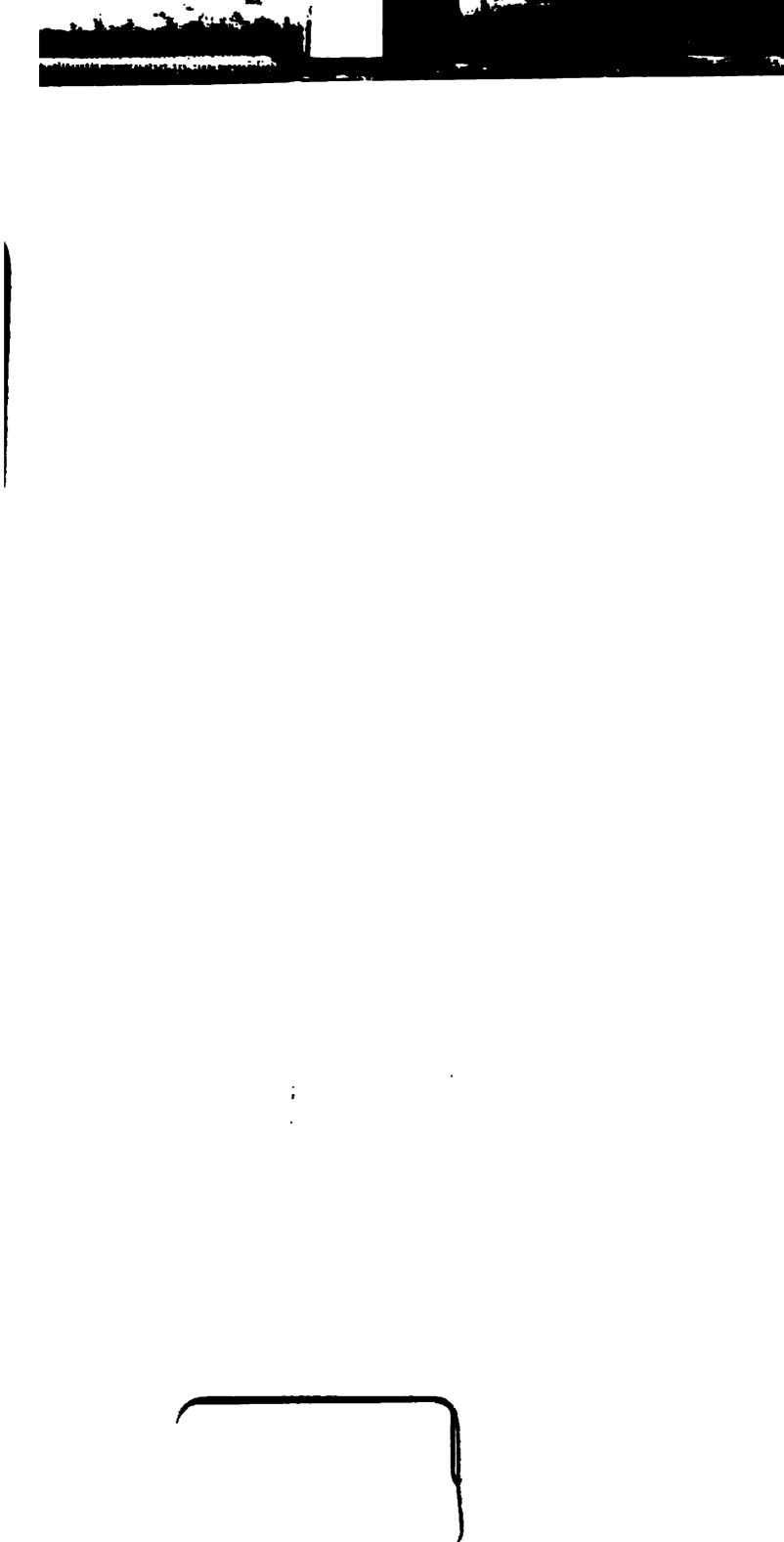
Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/







ANNALES

DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE.

TOME XLI:



ANNALES

DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE,

Par MM. GAY-LUSSAC et ARAGO.

TOME QUARANTE-UNIÈME.



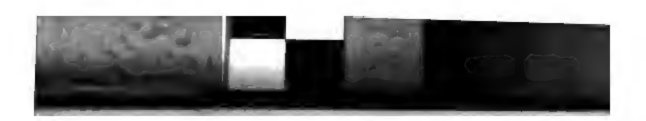
A PARIS,

Chez CROCHARD, Libraire, cloître Saint-Benoît, n° 16, près la rue des Mathurins.

1829.

ļ

Ì



DE L'IMPRIMERIE DE C. THUAU, rue du Clottre Saint-Benoît, n° 4.

ANNALES

DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE.

Mémoire sur l'électro-chimie et l'emploi de l'électricité pour opérer des combinaisons.

PAR M. BECQUEREL.

(Lu à l'Académie des Sciences le 23 sévrier 1829.)

INTRODUCTION.

L'enveloppe de notre globe, depuis sa surface jusqu'à la plus grande profondeur où l'homme soit parvenu, se compose de quatre formations distinctes. Chacune d'elles a été étudiée séparément sous le rapport des minéraux et des débris d'êtres organiques qu'elle renferme. L'ensemble des faits observés constitue la géognosie.

Les substances minérales rensermées dans les grandes masses ont cristallisé au moment même où celles-ci étaient en liquéfaction; elles sont par conséquent d'une époque contemporaine, et l'on ne peut rien savoir sur les causes qui les ont produîtes; mais ces mêmes substances ont pu être remaniées par les eaux, puis déposées dans des cavités, des silons, à côté de métaux qui

ont dû excreer sur elles des actions quelconques, d'où sont résultés de nouveaux composés. Le physicien peut donc ajouter des notions importantes à l'histoire de la terre, en cherchant à découvrir les forces en vertu desquelles ces changemens se sont opérés.

On sait que les eaux contiennent ordinairement des substances relatives aux terrains qu'elles traversent. Dans les terrains calcaires, ce sont le carbonate et le sulfate de chargedans les grands lacs y de carbonateret le muriate de soude. Les eaux minérales renferment ordinairement les sulfates de soude et de magnésie; les nitrates de pouvese; de chaux, de magnésie, se forment dans les vieux murs et près des habitations. Le nitrate de soude existe en Amérique, en couches minces d'une grande étendue. L'acide borique et le borate de soude se trouvent dans certains lacs. L'intérieur des mines se charge toujours de sels dépendans de leur nature. En général, ce sontites sulfates de zinc jude nickel, de cobalt, de son et de composition de lours sulfures respectifs; on y rencontre aussi les sulstates de magnésie, d'alumine et de manganèse...

Dans les terrains volcaniques, le soufre y donne naistance à des sulfates; l'acide hydrochlorique à des chlorures de cuivre, de fer, de soude et de potasse, qui par leur réaction sur les laves provoquent la formation de certaines, substances.

Il est à croire que ce ne sont pas, les seuls composés qui se somment journellement; car on trouve, dans les filons, des substances qui, y post été déposées, à une époque postérieure à le garapholidation des magaes, et qui, se trouvant en contact precides dissolutions salines,

doivent éprouver des actions électriques propres à amener leur décomposition. An surplus, quelle que soit
l'origine de la plupart de ces substances, si je parviens
à prouver qu'on peut arriver à en former de semblables.
par l'emploi seul de forces électriques très-faibles, si
faciles à produire dans l'état actuel de la science, j'aurai
é rendu probable la supposition que les autres peuvent
avoir eu une origine semblable, surtout si la méthode
employée découle d'un principe général; cette méthode
repose sur les effets électriques qui se manifestent dans
l'action chimique des métaux en contact avec les dissolutions salines, et dans celle des dissolutions entre
elles. Cet examen renferme probablement la clef des
phénomènes dont nous sommes journellement témoins
dans les trois règnes de la nature.

Le Mémoire que j'ai l'honneur de présenter aujourd'hui à l'Académie, est divisé en deux parties; la première comprend les effets électro-chimiques produits principalement dans le contact des dissolutions entre elles et dans celui de ces dernières avec les métaux; et la . seconde, les applications qu'on peut en faire à la combinaison des corps.

CHAPITRE PREMIER.

Des actions électro-chimiques et de leur insluence sur un élément voltaïque.

§ 1er. Des diverses théories électro-chimiques, et des découvertes qui s'y rapportent.

Volta, en créant l'admirable instrument auquel les sciences physiques et chimiques doivent un si grand

nombre de découvertes importantes, a admis comme base fondamentale de sa théorie, que tous les corps suffisamment bons conducteurs de l'électricité, se constituaient toujours dans deux états électriques contraires par leur contact mutuel, et que le liquide interposé entre chaque couple de la pile, n'agit seulement que pour transmettre l'électricité de l'un à l'autre; de sorte que son action chimique sur les métaux n'influe en rien sur l'effet produit.

M. Davy a donné plus d'extension à cette théorie; il a avancé que les substances acides et alcalines, qui peuvent exister sous la forme sèche et solide, s'électrisent également par leur contact; que les premières sont toujours négatives et les autres positives, et que ces effets cessent à l'instant où commence l'action chimique.

Ce savant célèbre, tout en admettant la théorie de Volta sur le contact, a cependant reconnu la nécessité d'une action chimique, pour que la pile puisse se charger assez rapidement de manière à produire des décompositions.

MM. Wollaston et Fabroni ont regardé l'action chimique du liquide sur les métaux comme la cause unique du développement de l'électricité, sans s'expliquer sur la manière dont elle l'opère. En France, MM. Biot et F. Cuvier vérifièrent en partie cette conjecture, commontrant qu'une pile voltaïque cesse de fonctionner quand elle se trouve dans un milieu privé de gaz oxigène.

La découverte importante de l'électro-magnétisme par M. OErsted, a fourni aux physiciens de nouveaux moyens d'explorer les phénomènes électro-chimiques, et de constater les plus faibles dégagemens de l'électricité dans l'action chimique.

C'est à cette époque que je commençai à me livrer à des recherches expérimentales sur l'électro-chimie. Je multipliai les appareils et les expériences pour démontrer que dans toutes les actions chimiques il se produit des phénomènes électriques qui sont inverses de ceux que M. Davy avait découverts dans le contact des acides et des alcalis ou des métaux, quand il n'est pas suivi d'une combinaison, c'est-à-dire, que l'acide prend l'électricité positive, et l'alcali ou le métal l'électricité négative. (Ann. de Chim. et de Phys., t. xxiii, p. 252.) J'étudiai successivement l'action des acides sur les alcalis, celles des liquides les uns sur les autres et sur les métaux, d'abord avec le galvanomètre, ensuite avec le condensateur; enfin, je mis tous mes soins à vérisier l'exactitude du fait général dont je viens de parler (Ann. de Chim. et de Phys., t. xx111, p. 192; t. xx1v, p. 337; t. xxv, p. 405; t. xxvi, p. 176; t. xxvii, p. 5; t. xxviii, p. 19).

MM. De Larive, Nobili et Marianini ont contribué ensuite, par leurs découvertes, à faire faire des pas importans à la science.

M. De Larive, dans deux Mémoires intéressans, a cherché à établir le principe adopté par M. Wollaston, que le contact des métaux ne produit d'essets électriques qu'autant qu'il y a action chimique. Dans le premier, il montre que l'on peut varier les essets électriques dans un même couple voltaïque, en employant successivement divers conducteurs liquides, et tire la conséquence suivante des faits qu'il a observés:

Quand un métal est attaqué par un agent chimique, soit liquide, soit gazeux, la surface attaquée acquiert une électricité positive, qui se répand dans le gaz ou le liquide environnant. Le fluide négatif, chassé de la surface attaquée, tend à sortir du métal par tous les conducteurs qui lui sont soudés. Cette manière de voir n'est que le développement du fait général, que j'ai découvert il y a quelques années.

M. Nobili, partant de ce principe, que dans toute action chimique il y a dégagement de chaleur, et que la différence de température entre les deux portions d'un même métal ou de métal différent, plongeant dans un même liquide, suffit pour déterminer les effets électriques, a voulu établir que toutes les actions quelconques de ce genre dans quelques circonstances qu'on les considère, sont toujours dues à des différences de température. Pour l'instant, je me borne à énoncer la théorie de cet habile physicien sans chercher à en discuter le mérite.

J'ai voulu présenter un tableau rapide de l'état de la science, pour que l'on pût lier plus facilement les observations déjà connues avec celles qui sont rapportées dans ce Mémoire.

§ II. De l'action réciproque des dissolutions salines ou des liquides différens les uns sur les autres.

J'ai déjà avancé que lorsqu'un acide agit sur un métal, il devait y avoir des phénomènes électriques composés, en esset:

Quand un métal est attaqué par un acide ou un liquide quelconque, il y a dégagement de chaleur, puis formation d'un composé qui exerce une réaction non-seulement sur ce métal, mais encore sur le liquide qui l'environne, et avec lequel il se mêle insensiblement. Voilà donc quatre causes, en y comprenant l'action chimique, qui peuvent avoir de l'influence sur les effets électriques, qui se manifestent; ainsi, jusqu'à ce que l'on connaisse en quoi consiste la part de chacune d'elles à ces effets, le développement de l'électricité dans l'action d'un acide sur un métal, devra être considéré comme un phénomène composé; mais comme l'action des dissolutions salines les unes sur les autres ou sur les acides, en est souvent une des causes prépondérantes, j'en ai parlé d'abord, non pour changer les résultats auxquels je suis parvenu, mais pour présenter des développemens nécessaires à la question que je traite.

Je me servirai du procédé que j'ai donné il y a quelques années pour observer les effets électriques qui ont lieu dans la combinaison d'un acide avec un alcali, l'un et l'autre à l'état liquide, lequel consiste à prendre quatre capsules que l'on range sur une même ligne : les deux capsules extrêmes en platine, et celles du milieu en porcelaine; à verser de l'acide nitrique dans les deux premières et la dernière, et une dissolution alcaline dans la troisième; puis à faire communiquer la 1re et la 2^e, la 3^e et la 4^e avec des tubes recourbés remplis d'eau, et la 2^e et la 3^e avec une mèche d'asbeste. Si, dans chacune des deux capsules extrêmes, on plonge une lame de platine communiquant avec l'un des bouts du sil qui forme le circuit d'un galvanomètre très-sensible, il y a aussitôt production d'un courant dont le sens indique que l'acide a pris à l'alcali l'électricité positive. Que se passe-t-il dans cette expérience? Aux deux extrémités tout est semblable; il y a action chimique entre l'acide de la 2^{me} capsule et l'alcali qui est dans la troisième; l'eau du tube qui sert à établir la communication de la 3^{me} avec la 4^{me} exerce deux actions différentes, l'une sur l'acide et l'autre sur l'alcali; il y a donc en tout trois actions chimiques qui concourent au développement des effets électriques. Or, comme la première l'emporte sur les deux autres, j'an ai conclu que l'acide était positif et l'alcali négatif, résultat inverse de celui que donne le simple contact, quand il n'est pas accompagné d'une action chimique, comme l'a découvert M. Davy.

On peut supprimer les deux capsules en porcelaine, et placer les deux autres à un décimètre de distance, en les faisant toujours communiquer avec une mêche de coton imbibée d'eau, qui, en raison de sa longueur et de la différence de poids spécifique des deux liquides, s'opposera long-temps à leur réunion. Vers le milieu de cette mèche on verse doucement avec un tube une goutte de chacun des deux liquides dont on veut connaître la réaction électrique, au moment du contact. Le courant fait alors connaître et la nature et l'intensité de cette réaction. En soumettant à l'expérience différens liquides, on trouve les résultats suivans:

L'acide nitrique ;

est positif avec

l'acide hydrochlorique;

nitreux;

les dissolutions alcalines;

les dissolutions de nitrates;

de sulfates;

etc., etc., etc.,

(13)

L'acide nitrique est négatif avec

l'acide sulfurique; l'acide phosphorique; etc., etc., etc.

L'acide phosphorique l'acide sulfurique; est positif avec

l'acide hydrochlorique; l'acide sulfurique; l'acide nitrique; les dissolutions alcalines, salines; etc., etc., etc.

Il est inutile de rapporter un plus grand nombre de résultats qui prouvent tous cette vérité, qu'en général, dans la combinaison de deux liquides, celui qui joue le rôle d'acide prend à l'autre électricité positive.

L'acide phosphorique est jusqu'à présent le plus électro-positif de tous les liquides. D'où peut provenir cette propriété? c'est une question à laquelle on ne peut encore répondre.

Le contact de l'acide nitrique avec la dissolution de nitrate de cuivre, et en général celui d'un acide avec une de ses dissolutions, étant suivi d'une dissolution, on peut en conclure que ce genre d'action chimique sous le rapport des phénomènes électriques, est analogue à la combinaison; car, dans l'un et l'autre cas, les substances acides sont positives. Ce rapprochement n'est pas sans intérêt pour l'électro-chimie.

§ III. Des Effets électriques produits dans le contact des métaux et des dissolutions salines ou des acides.

Les réactions des dissolutions entre elles et sur les acides, sont les causes qui influent souvent le plus sur les effets électriques que l'on observe pendant l'action chimique d'un acide sur un métal, surtout quand cette

action n'est pas énergique. Pour le prouver, je reprends une de mes anciennes expériences. Soient deux capsules A et A' remplies d'acide nitrique et communiquant avec une mèche d'amiante; si l'on plonge dans chacune d'elles l'un des bouts d'une lame d'or dont l'autre est sixée à l'une des extrémités d'un galvanomètre, et que l'on verse quelques gouttes d'une dissolution d'hydro-chlorate d'or dans la capsule A, proche la lame, l'aiguille aimantée sinit par éprouver une déviation de 80°, dans un sens tel que le bout A devient négatif par rapport au liquide; mais si, au lieu de la dissolution, on verse quelques gouttes d'acide hydro-chlorique, l'or est attaqué aussitôt, il y a formation d'hydro-chlorate d'or et production d'essets électriques absolument semblables aux précédens, tant pour la direction que pour l'intensité; et, comme dans ces deux cas, il y a réaction de l'hydro-chlorate d'or sur l'acide nitrique, laquelle rend l'acide positif, on ne peut douter qu'elle ne prévale dans cette circonstance sur celle qui provient de l'action chimique de l'acide hydro-chloro-nitrique sur ce métal. Cette expérience montre combien il est dissicile de constater positivement le dégagement de l'électricité, dans l'acte même de la combinaison d'un métal avec un acide, abstraction faite de la réaction de la dissolution qui se sorme sur le liquide qui l'environne. Pour l'éviter, il faut opérer de la manière suivante :

On remplit deux capsules A et A' d'une dissolution de nitrate de cuivre, et l'on plonge dans chacune d'elles le bout d'une lame de cuivre parfaitement décapée, dont l'autre communique au galvanomètre; il ne se produit rien : mais si l'on ajoute une goutte d'acide nitrique ou

sulsurique, au liquide de la capsule A, le bout qui y plonge devient négatif. Dans ce cas, on a l'effet électrique qui résulte de l'action du métal sur l'acide; car celui de la réaction des dissolutions doit être nul. Cet effet est conforme au fait géneral.

L'étain et son sulfate, le fer et son hydro-chlorate, le plomb, l'antimoine et le bismuth avec leurs dissolutions respectives agissent de même que le cuivre par rapport à ses dissolutions, quand on ajoute quelques gouttes d'acide. Il en est encore de même du zinc, du fer et probablement du manganèse, avec les dissolutions de leurs nitrates respectifs.

Mais avec celles de leurs sulfates, les effets sont inverses, c'est à dire que le bout du métal qui plonge dans la capsule où l'on verse quelques gouttes d'acide sulfurique, devient positif, et cela, quelque petite que soit la quantité d'acide. Ce fait, particulier aux métaux qui décomposent l'eau, mérite d'être signalé à cause des erreurs où il peut entraîner dans l'électro-chimie.

S IV. Effets électriques produits par deux métaux dissérens, qui plongent dans un ou plusieurs liquides.

Le cas le plus simple est celui où chaque métal plonge dans une capsule remplie du même liquide, la communication étant établie entre les deux capsules avec une mèche de coton ou d'amiante. Le couple voltaïque que je soumets à l'expérience est formé de deux lames cuivre et zinc, qui communiquent chacune avec l'un des bouts du fil d'un galvanomètre, et le liquide commun est une dissolution saturée de sulfate de zinc. A l'instant de l'immersion, le cuivre prend au liquide l'électricité posi-

(16)

tive et le zinc l'électricité négative; d'après la règle générale, le zinc doit être plus attaqué que le cuivre, ce qui a lieu effectivement. La déviation est alors de 62°; si l'on ajoute quelques gouttes d'acide nitrique, ou de nitrate de cuivre dans la capsule où se trouve la lame de cuivre, là où était l'action chimique la moins forte, l'aiguille aimantée, au lieu de rétrograder, se porte à 86º et reste stationnaire pendant quelque temps. Ce résultat est encore conforme à ce que j'ai dit précédemment, puisque le nitrate de cultire qui se forme est positif par rapport au sulfate de zinc ; la même quantité d'acide . mise dans l'autre capsule, diminue sensiblement l'intensité du courant. Les acides sulfurique et hydro-chlorique agissent de même. Continuons toujours à prendre des dissolutions saturées de sels métalliques , qui n'éprouvent aucune décomposition de la part du métal qu'on y plenge. Versons en conséquence dans la capsule où se trouve la lame de cuivre, une dissolution saturée de nitrate de cuivre , et dans l'autre une dissolution saturée de sulfate de zinc , et opérons dans les mêmes circonstances que précédemment . pour que les résultats soient comparables. La déviation est alors de 88° et n'eprouve que lentement une diminution : l'accroissement d'effet est du à l'action des dissolutions l'une sur l'autre, comme on pent le voir en se servant du procédé employé dans le paragraphe II: au surplus. l'action chimique de chaque métal sur la dissolution dans laquelle il se trouve est assez faible pour que l'on ne doive pas la regarder comme la cause unique du phénomène. Une addition d'acide mitrique à la dissolution du mitrate ne modifie pas l'intensité du courant. Il en est de même d'une addition d'acide sulfurique dans l'autre capsule, quand la lame de zinc a été décapée préalablement. Voilà donc un maximum d'effet, qui indique que la réaction des deux dissolutions a eu la plus grande part à la production du courant.

C'est tellement là la cause principale du phénomène, que si l'on opère avec deux lames de cuivre ou de platine, les effets ont lieu dans le même sens, à l'intensité près, qui doit varier en raison de la difficulté plus ou moins grande qu'éprouve le fluide électrique à passer d'un liquide dans un métal. Cette difficulté est d'autant plus grande que le métal est moins attaqué par le liquide.

Considérons le cas où les deux capsules ne comiennent que de l'eau avec un ; d'acide sulfurique; l'aiguille
aimantée éprouve, dans le même sens; une déviation de
84°, qui est due en partie à l'action de l'acide sur le since;
une addition de sulfate de zinc du côté zinc, ne modifie pas
le courant, tandis que quelques gouttes de nitrate de cirivre ou d'acide nitrique de l'autre côté l'augmentent d'une
manière assez forte : ce dernier effet est dù à la néaction
des liquides, car le nitrate de cuivre étant positif par rapport au sulfate de zinc, l'intensité du courant moit
augmenter.

L'acide nitrique ajouté au coté zinc diminue la dégiation de 84° à 80°; résultat qu'on aurait prévu, puisque
le nitrate de zinc qui se forme est positif par rapport zol
sulfate.

Il résulte de tous ces faits, 1°, que ; lorsque les deuxbouts d'un couple cuivre et zinc plongent dans une

dissolution saturée de sulfate de zinc contenue dans deux capsules jointes ensemble par une mêche de coson, une petite quantité d'acide nitrique ou d'une dissolution de nitrate de cuivre versée dans la capsule chivre augmente fortement l'intensité du courant, tandis que la même quantité d'acide, mise dans l'autre, la diminue; 2º que, si le bout cuivre plonge dans une dissolution saturée de nitrate de cuivre, et le côté zinc dans une dissolution saturée de sulfate de zinc, l'intensité du courant atteigt à peu près un maximum; 3° que si le cuivre et le sinc plongent chacun dans une capsule qui renserme de l'eau avec i d'acide sulfurique, une additionide sulfate de zinc au côté zinc ne change pas l'intensité du courant, tandis que quelques gouttes d'acide nitrique: on d'une dissolution de nitrate de cuivre du odté cuivre l'augmentent fortement.

coniect, l'an avec une dissolution de nitrate de cuivre, et l'autre avec une dissolution de sel neutre, le bout qui est dans la première est positif par rapport à l'autre; il acquiert par conséquent la même electricité que recontre : En remplaçant celui-ci par le sulfate de zinc, le méme electricité que rele méme de cuivre dans son contact avec le sel neutre: En remplaçant celui-ci par le sulfate de zinc, le méme est encore le même, comme nous l'avous vu ci-dessus, parce que le nitrate de cuivre est positif par rapportent de même. L'action électrique des liquides les uns sun les autres est donc ioi prépondérante.

Les métaux qui décomposent l'eau, c'est-à-dire le zune ; le fen emprobablement le manganèse, relativement à deurs sulfates respectifs et à une dissolution de

sel neutre, domnent des résultats inverses des précédens, c'est-à-dire que la partie qui plonge dans la dissolution du sulfate, est négative par rapport à cette dissolution. Dans ce cas, les effets électriques dus à l'action chimique qui a lieu de ce côté, l'emportent sur les autres et terminent le sens du courant. La distinction que j'établis entre les métaux peu oxidables et ceux qui décomposent l'eau, devait être signalée ici, en raison des phénomènes dont je parlerai dans la seconde partie de ce Mémoire. On voit donc qu'en faisant abstraction des actions électro-motrices des métaux, et n'ayant égard qu'aux essets électro-chimiques, on explique tous les phénomènes.

§ VI. Application des principes précédens à la détermination des effets produits dans la pile de Volta par l'action chimique des liquides.

Jusqu'à présent les physiciens qui ont cherché à analyser les essets de la pile, se sont bornés à plonger chaque couple dans un mélange d'eau, d'acide sulfurique et d'acide nitrique, en diverses proportions, sans chercher a analyser l'action individuelle de chaque liquide sur le cuivre et le zinc. La science n'était pas assez avancée pour qu'on pût se livrer à des recherches de ce goure.

Il sallait quelques principes généraux qui missent sur la voic pour saire des tentatives. Les saits qui ont été exposés dans les paragraphes précédens et les détails qui les accompagnent, montrent qu'il n'est pas indissérent d'employer l'action de tel ou tel acide sur le cuivre ou le zinc, puisqu'il en résulte des essets qui augmentent, ou diminuent l'intensité du courant. Je me servirai de

res mêmes faits pour étudier l'influence de l'action réciproque des liquides et de celle de leurs dissolutions, sur la charge de la pile; et j'opérerai d'abord sur un élément, en n'ayant égard pour l'instant qu'aux essets électro-gagnétiques, me réservant d'examiner dans un autre Mémoire les phénomènes de décompositions.

On prend un petite boîte en verre A A', dans l'intérieure de laquelle on place deux diaphragmes en baudruche DD', CC', pour former trois cases; ces diaphragmes sont appliqués sur les parois avec tout le soin possible, asin que la communication d'une case à l'autre n'ait lieu que par l'intermédiaire de la baudruche qui n'est là que pour retarder le mélange ou la combinaison des liquides contenus dans chacune des cases. A la rigueur on aurait pu ne mettre qu'un diaphragme; mais l'expérience m'a prouvé que les deux étaient nécessaires, surtout quand l'observation durait quelque temps. Le fond de cette boîte est ouverte seulement dans la partie située entre les deux diaphragmes; il résulte de cette précaution qu'en plongeant l'appareil dans un vase qui renserme un liquide conducteur, les liquides contenus dans chacune des cases extrêmes ne se melent que difficilement. On peut, si l'on veut, fermer cette ouverture, et mettre dans la case du milieu un des liquides contenus dans l'une des deux autres.

Je considère d'abord le cas où les trois cases ne contiennent que de l'eau avec un cinquantième d'acide sulfuriqué, et je plonge une lame de cuivre et une autre de zinc, chacune dans une des cases extrêmes, en faisant communiquer les deux lames par un fil de cuivre. On 'obtient les résultats suivans:

1	0	E	

Liquide contenu dans la case cuivre.	Liquide contenu dans la case zinc.	Durée de l'immersion.	Déviations de l'aiguille aimantée.
Eau	Idem.	o	63°
et – Zacide		15 min.	53
sulfurique.		30	46

Je recommence l'expérience après avoir changé les liquides et nettoyé les lames; la déviation est encore; dans le premier moment, de 63°; mais ai l'on ajoute quelque gouttes d'acide nitrique dans la case cuivre, les effets changent; le courant augmente d'intensité.

Nº 2.

Liquide contenu dans la case cuivre.	Liquide contenu dans la case zinc.	Durée de l'immersion.	Déviations de l'aiguille aimantée.
Eau et : d'acide sulfurique, plus : d'acide nitrique.	Eau	o	81°
	et 🔆 d'acide	15 min.	73
	sulfurique.	30 min.	65

En substituant dans le tableau n° 2 du nitrate de cuivre à l'acide nitrique, les résultats sont sensiblement les mêmes.

En supprimant l'acide sulfurique et n'ajoutant que de l'acide nitrique dans les deux cases, on trouve:

N° 3.

Liquide contenu dans la case cuivre.	Liquide contenu dans la case zinc	Durée de l'immersion.	Déviations de l'eiguille aimantée.
Eau	Eau	o	81°
et 🛵 d'acide	et 🛵 d'scide	15 min.	71
nitrique.	nitrique.	30 min.	67

L'acide hydro-chlorique, substitué à l'acide nitrique et employé en même quantité, produit à peu près les mêmes effets.

Quand la case cuivre renserme une dissolution saturée de nitrate de cuivre, et la case zinc une dissolution saturée de sulfate de zinc, on a,

Nº 4.

Liquide contenu dans la case cuivre.	Liquide contenu dans la case zinc.	Durée de l'immersion.	Déviations de l'aiguille aimantée.
Dissolution saturée de nitrate de cuivre.	Dissolution saturée de sulfate de zinc.	0 15 min. 30 min.	84° 72 68

Enfin j'examine le cas où l'on met de l'acide nitrique dans la case zinc:

N° 5.

Liquide contenu dans la case caivre.	Liquide contenu dans la case zinc.	Durée de l'immersion.	Déviations de l'aiguille aimantée.
Eau,	Eau, d'acide sulfurique et d'acide nitrique.	o	62°
; d'acide		15 min.	64
sulfurique.		30 min.	61

Quolque je ne rapporte pas les intensités des courans qui correspondent aux déviations de l'aiguille aimantée, on en peut tirer néanmoins des conséquences importantes pour la théorie de la pile.

Le maximum d'intensité s'obtient sensiblement, comme je l'ai déjà montré, quand le cuivre plouge dans une dissolution de nitrate de cuivre, et le zinc dans une dissolution de sulfate de zinc. La diminution de cette intensité suit à peu près la même loi que celle rapportée dans les tableaux nes 2 et 3. Les résultats du no 5 sont ceux qui ossrent le moins de variations. On peut, avec certaines précautions, les rendre croissans pendant une demi-heure; il faut pour cela ne mettre qu'un diaphragme dans la caisse, ou rapprocher tellement les deux, que l'acide nitrique de la case zinc puisse passer lentement dans la case cuivre, où son action augmentiensité du courant, et compense par là l'assaiblistement qu'il éprouve d'un autre côté. Il m'est arrivé plusieurs sois d'obtenir une compensation telle que les déviations de l'aiguille aimantée étaient constantes pendant une heure, avantage que l'on n'a jamais avec les piles ordinaires.

Je dois faire observer en outre que la pile porte avec elle la cause des diminutions qu'éprouve continuellement l'intensité du courant électrique; car, dès l'instant qu'elle fonctionne, il s'opère des décompositions et des transports de substances qui polarisent les plaques de manière à produire des courans en sens inverse du premier; l'art consiste donc à dissoudre les dépôts, à mesure qu'ils se forment, avec des liquides convenablement placés. On y parvient à l'aide du procé dé que j'ai décrit; ainsi, dans l'expérience n° 5, l'acide sulfurique qui est dans la case cuivre est employé en partie à dissoudre une portion du zinc qui est transporté sur la plaque cuivre; de même l'acide nitrique

qui sectrouve dans l'autre case., s'empare d'une partie du cuivre de la dissolution qui a traversé les deux diaphragmes, et est réduit par le zinc. En diminuant par ce moyen l'intensité du courant secondaire, on arrive à des effets sensiblement constans.

Pour compléter l'analyse des essets produits dans un couple voltaïque par l'influence des actions électro-chiniques, il était nécessaire de déterminer à quel point ces actions cessaient d'agir pour augmenter l'intensité du courant, c'est ce que j'ai fait de la manière suivante. L'expérience étant disposée comme dans le n° 1, et la déviation d'irouvant de 53°, on ajoute peu à peu de l'acide suivarique dans la case zinc, la déviation augmente successivement jusqu'à 68°, qui est son maximum; un nouvel excès d'acide ne la fait pas changer. Quelques gouttes d'acide nitrique dans la case cuivre porte l'aiguille aimantée à 80°. Je crois avoir rapporté assez de faits pour démontrer l'influence de l'action individuelle de chaque liquide sur ces deux lames du couple voltaïque pour modifier l'intensité du courant.

J'ai cherché ensuite si les rapports précédens, obtenus avec un seul couple, étaient encore les mêmes quand on en réunissait plusieurs de manière à former une pile; les résultats ont été absolument semblables, et je crois inutile de les rapporter.

Une pile construite suivant les principes que je viens de faire connaître, c'est-à-dire, dans laquelle chaque métal plonge dans une case particulière qui renferme un liquide convenable; cette pile, dis-je, réunit toutes les conditions les plus favorables, puisqu'on évite les causes qui peuvent nuire aux effets électriques; mais

elle est d'une exécution dissicile en raison de l'introduction des diaphragmes en baudruche, qui cependant résistent long-temps à l'action des acides quaud ils sont étendus d'eau. Cette membrane est si mince que, bien que le tissu en soit serré, l'intensité du courant ne diminue pas sensiblement par son interposition entre les lames d'un couple.

CAPITRE DEUXIÈME.

Emploi des effets électro-chimiques pour produire des combinaisons.

§ I. Exposé des moyens propres à faciliter les combinaisons.

Dans un Mémoire communiqué à l'Académie, le 21 août 1827, j'ai fait connaître comment on pouvait opérer des décompositions avec des forces électriques moindres que celles qui proviennent du contact de deux métaux. M. Bucholz s'est occupé le premier de ce genre de recherches. Il a montré qu'en versant dans un verre cylindrique une dissolution métallique de cuivre, par exemple, versant dessus avec la plus grande précaution de l'eau distillée ou de l'eau acidulée, de manière que les liqueurs soient séparées, et plongeant ensuite dedans une lame de cuivre, au bout de quelques heures la lame est recouverte d'un précipité de cuivre à l'état métallique. Il a conclu de là que les métaux peuvent former avec leurs propres dissolutions et l'eau ou une dissolution saline, des chaînes électriques dont l'action précipite le métal.

Ce fait s'explique aisément d'après les principes que j'ai établis précédemment; en effet, les dissolutions métalliques sont positives par rapport à l'eau; le bout de la lame de métal qui plonge dans les premières doit être le pôle négatif d'une pile, et il est tout simple que le métal se précipite dessus, si la tension électrique est assez grande. Bucholz pensait que toutes les dissolutions métalliques jouissaient de la même propriété; mais il n'en est pas ainsi; car le zinc, le fer et le manganèse avec une dissolution de leurs sulsates respectifs et de l'eau, donnent des essets électriques contraires à la loi générale, comme je l'ai prouvé précédemment. Il résulte de là que le bout plongé dans la dissolution métallique devenant le pôle positif, on a une oxidation du métal au lieu d'un précipité métallique; cet esset est, pour ainsi dire, instantané; ce résultat est une conséquence de la théorie : j'ai prouvé dans le même Mémoire qu'on arrivait au même but avec un courant thermo-électrique, en ayant l'attention de faire concourir la force de cohésion avec celle du courant pour provoquer la précipitation du métal; laquelle force est plus grande entre les molécules simillaires qu'entre celles qui ne le sont pas.

Dans un autre Mémoire lu à l'académie, le 28 février 1828, j'ai indiqué deux procédés très-simples, à l'aide desquels on peut former un grand nombre de combinaisons en employant les effets électriques produits dans le contact des liquides. Le premier consiste à prendre un tube recourbé en U, au fond duquel on place un tampon d'amiante, pour empêcher le mélange des liquides contenus dans chaque branche. Dans l'une, on

verse une dissolution de sulfate ou de nitrate de cuivre, et dans l'autre tube une dissolution d'hydrochlorate de soude, par exemple; l'on établit la communication des deux liquides avec une lame de cuivre. Le bout qui est plongé dans la dissolution métallique, étant le pôle négatif, se recouvre peu à peu de cuivre, tandis qu'à l'autre bout il se forme un double chlorure de cuivre et de sodium qui cristallise en tétraèdres. En changeant les liquides, on obtient d'autres produits.

Le second procédé est plus simple que le précédent, en ce qu'il évite l'emploi de deux liquides différens. Ou prend un tube fermé à une de ses extrémités; l'on met dedans un oxide, un liquide et une lame de métal qui touche l'un et l'autre : il résulte de ces divers contacts une résultante d'effets électriques, qui détermine ordinairement la formation d'un composé. Je dis ordinairement, car il faut pour cela que l'oxide, le liquide et le métal se trouvent dans des circonstances convenables pour que le courant électrique fasse naître des affinités. J'aurai occasion bientôt de revenir sur cette question, qui est très-importante pour la théorie électro-chimique.

Quoique j'aie donné, dans les deux Mémoires que je viens de citer, quelques développemens sur les causes qui déterminent la formation des composés, je manquais alors de principes sûrs pour analyser les phénomènes et poser quelques lois; depuis j'ai multiplié les expériences, et les résultats généraux auxquels j'ai été conduit jetteront, je crois, un grand jour sur cette classe intéressante de phénomènes.

La première méthode pour opérer la combinaison des

corps repose sur l'action des liquides les uns sur les autres. Il fallait donc trouver un moyen de retarder autant que possible leur mélange. Je ne tardai pas à voir que le tampon d'amiante, au fond du tube recourbé en U, était insussissant. Il me vint à l'idée que dans la terre il était possible que deux liquides dissérens, séparés par une couche d'argile ou une autre couche perméable à ces liquides et traversée par une substance métallique, fussent la cause de nombreux phénomènes chimiques. Pour réaliser cette idée, je mis au fond du tube du sable très-sin, traité préalablement par l'acide hydrochlorique pour en dissoudre le fer, ou mieux encore de l'argile. Cet essai me réussit, et j'eus la satisfaction de voir qu'une colonne de quatre à cinq centimètres de hauteur de sable imprégné d'eau s'opposait au déplacement des liquides, en raison du frottement, et que le mélange ne s'effectuait qu'au bout d'un temps assez considérable, surtout quand les grains de sable étaient suffisamment fins. L'expérience suivante peut donner une idée de la lenteur avec laquelle le déplacement de l'eau s'opère.

On prend un tube courbé en U, de 3 décimètres de hauteur et de 4 millimètres de diamètre; on le remplit à moitié de sable humide, et l'on verse dans une des branches une infusion de tournesol, et dans l'autre de l'acide sulfurique; plus de trois semaines se passent sans que l'on aperçoive la moindre altération dans la couleur du tournesol. L'élévation de l'eau dans les tubes remplis de sable de différens degrés de finesse, présente des phénomènes qui méritent d'être étudiés,

et dont l'application est immédiate pour d'électro-

Quand on remplit de sable un tube de verre fermé par l'une de ses extrémités avec de la baudruche, et qu'on le plonge, par cette extrémité, dans un vase qui contient une petite quantité d'eau, l'action capillaire élève l'eau à une hauteur qui dépend de la dimension ou de la distance des grains de sable et de la durée de l'immersion. C'est donc une fonction à deux variables. En général, plus les grains sont gros, moins l'élévation du liquide est grande, et plus il faut de temps pour qu'elle parvienne à une certaine hauteur.

On évite de tasser le sable autrement que par son propre poids.

Les combinaisons électro-chimiques reposent sur un fait que j'ai déjà eu l'honneur de communiquer à l'Académie, lequel consiste dans la propriété dont jouit l'oxigène, de se transporter plus facilement au pôle positif, dans les piles à très-faible tension, que les acides qui restent pendant quelque temps dans la branche où s'est opéré la décomposition du sel métallique.

§ II. Du carbone, et de son emploi électro-chimique.

D'après le plan que j'ai tracé dans l'introduction, je dois donner le plus d'extension possible à mes recherches. Il est donc couvenable d'étudier d'abord les propriétés électriques du carbone, l'un des corps le plus répandus dans les trois règnes, et qui y joue sans doute un grand rôle.

Sous le nom d'anthracite, il se trouve dans les terrains anciens, où il n'existe aucune trace d'être organisé, et dans les formations secondaires, comme l'a observé M. Héricart de Thury, où il sert de base aux houilles. Le diamant qui se trouve dans les terrains d'alluvion et dont le gisement est inconnu, en est uniquement formé; dans les terrains tertiaires, il constitue les lignites, les tourbes. Ensin, le carbone est la partie constituante des végétaux et du tissu des animaux. L'importance de ce corps dans les phénomènes électro-chimiques est donc incontestable, surtout si l'on veut en faire des applications à la chimie animale et végétale.

Comme les réactions électriques paraissent être la conséquence d'une action chimique, je vais rappeler en peu de mots les propriétés du carbone. Ce corps est bon conducteur de l'électricité, excepté dans le diamant; il jouit au plus haut degré de la propriété d'absorber les gaz. A la température ordinaire, il n'éprouve aucune altération de la part de l'air et de l'eau.

Le carbone décompose l'acide sulfurique à une température au-dessus de 100°, et probablement au-dessous; mais d'une manière lente. L'acide nitrique est décomposé par le carbone à la température ordinaire.

L'hydrogène et le carbone se combinent en diverses proportions lorsque ces deux corps se trouvent à l'état naissant. Aussi toutes les substances animales et végétales en décomposition laissent-elles dégager du gaz hydrogène carboné. Ces propriétés, et surtout la dernière, sont d'une grande importance; car, lorsqu'il s'agit d'enlever un élément à un composé au moyen

de l'électricité, si cet élément pent se combiner avec un des agens employés à la développer, cette circonstance influe beaucoup sur la décomposition et la détermine souvent. J'ai étudié les propriétés électriques du carbone sur l'anthracite qui en renferme 97 pour cent, et que l'on peut regarder par conséquent comme du carbone à-peu-près pur, et sur du charbon ordinaire.

Plongé dans un acide avec un métal auquel il est joint, il en résulte un courant dont le sens et l'intensité dépendent des actions chimiques exercées par le liquide sur le carbone et le métal. Voilà encore un phénomène composé qu'on ne peut analyser que dans quelques cas particuliers. Je fixe un morceau de carbone à l'un des bouts d'un fil de platine, dont l'autre plonge dans de l'acide nitrique; il y a alors courant, le carbone prend à l'acide l'électricité négative. Avec l'acide hydrochlorique et l'acide sulfurique, l'esset est contraire; toutes les dissolutions acides qui proviennent des deux derniers se comportent de même.

Un couple carbone et cuivre, plongé dans l'acide hydrochlorique, détermine un courant tel, que le premier prend au liquide l'électricité positive. Un couple carbone et argent donne le même résultat. On déduit de là un procédé simple pour former divers chlorures : dans un tube de verre, fermé par un bout, on verse de l'acide hydro-chlorique concentré, et l'on plonge dedans une lame d'argent fixée avec un fil de même métal que un morceau d'anthracite ou de charbon, que je désignerai dorénavant sous la dénomination de carbone; puis l'on ferme le tube, en laissant seulement une très-petite ouverture, pour donner issue au gaz qui se dégage pendant la

réaction des corps. Voici ce qui se passe : l'argent, d'après ce que ce que j'ai rapporté dans l'article précédent, étant le pôle positif d'une pile, attire le chlore, et se combine avec lui, tandis que l'hydrogène se porte sur le carbone, avec lequel il sorme une combinaison de gaz hydrogène et de carbone, qui se dégage; quand le tube n'a pas d'ouverture, la tension qu'acquiert le gaz ne tarde pas à le faire éclater. La combinaison du chlore avec l'argent cristallise en octaèdres comme celle que l'on trouve dans la nature. Les cristaux prennent un acçroissement lent; j'en ai obtenu d'un millimètre de côté. Leur limpidité est parsaite; ils jouissent de toutes les propriétés du chlorure d'argent, comme je l'ai vérifié. Si l'on substitue une lame de cuivre à la lame d'argent, et que le tube soit sermé hermétiquement, la réaction électrique ne tarde pas à déterminer le jeu des affinités; l'acide hydrochlorique est décomposé, et il y a dégagement d'hydrogène carboné, qui brise le tube; après six mois, un an d'expérience, la lame se recouvre de beaux cristaux tétraèdres de proto-chlorure de cuivre, qui, avec le contact de l'air ou de l'eau, se changent en deuto-chlorure; mais si l'on continue l'expérience sans le contact de l'air, la liqueur change de couleur, devient brune, claire, ensuite foncée, et les cristaux ne sont plus visibles. Le carbone est fortement attaqué, et détermine une combinaison que je n'ai pas encore analysée. Les cristaux, qui ont souvent a millimètres de côté, sont d'une grande limpidité.

Ces deux exemples suffisent pour montrer quel parti on peut tirer du carbone dans les phénomènes électrochimiques, pour provoquer certaines combinaisons. Son action sur l'hydrogène est telle que je ne doute pas qu'on ne s'en serve avec avantage dans l'électro-chimie organique.

- § III. Des doubles chlorures, doubles iodures, doubles bromures, doubles sulfures, doubles cyanures.
- M. Bonsdorsf est le premier chimiste qui se soit occupé de recherches sur la combinaison de certains chlorures (Ann. de Chim. et de Phys., t. xxxiv, p. 142), en employant les moyens ordinaires de la chimie. Il a trouvé que le deuto-chlorure de mercure forme des combinaisons neutres avec les chlorures des métaux qui sont regardés comme électro-positifs; que toutes ces combinaisons sont très-solubles dans l'eau et quelques-unes déliquescentes; que les chlorures des métaux électro-négatifs jouissent de propriétés semblables; à part cependant celle relative à la solubilité, qui est nulle dans quelques-uns des composés.

On prend un tube recourbé en U, rempli, dans sa partie inférieure, de sable imprégné d'eau, ou mieux encore d'argile très-pure; l'on met dans une des branches du nitrate de cuivre et du deutoxide de cuivre; dans l'autre, une dissolution de l'hydrochlorate que l'on veut soumettre à l'expérience; puis l'on plonge dans chacune d'elles le bout d'une lame de cuivre, et l'on ferme toutes les ouvertures avec du mastic. Bientet le bout plongé dans la dissolution du nitrate, et qui est le pôte négatif, se recouvre de cuivre à l'état métallique; l'acide nitrique est mis à nu, et reste en partie

dans la branche du tube, où il contribue, comme on le verra, à la formation d'un sel.

Dans l'autre tube, la lame de cuivre s'oxide rapidement, condition indispensable pour que le chlorure de sodium soit décomposé. Une portion du chlore se porte sur le cuivre oxidé qui est à l'état positif, forme un oxichlorure qui se combine avec le chlorure de sodium. Peu à peu cette combinaison cristallise sur la lame en jolis cristaux tétraèdres; mais, pour en avoir de 2 à 3 millimètres de grosseur, il faut attendre au moins une année. Le succès de l'expérience dépend de l'obstacle que l'on oppose au mélange des liquides contenus dans les tubes, sans nuire au transport de l'oxigène vers le pôle positif.

J'ai dit que cette combinaison ne s'opère qu'autant que le bout qui est dans la dissolution de sel marin s'oxide; car elle n'a pas lieu quand on emploie un courant électrique plus intense que le premier, et qui n'est pas accompagné de la réduction d'un métal. Le meilleur moyen d'oxider un métal, dans les recherches électrochimiques, est de disposer les appareils pour s'emparer facilement de l'oxigène provenant de la réduction du métal.

Ce double chlorure éprouve des changemens singuliers dans sa couleur, comme je l'ai déjà fait remarquer dans le Mémoire cité plus haut. Privé du contact l'air, il est inaltérable; mais, dès l'instant qu'il touche l'eau, il se décompose; le chlorure de sodium se dissout, et l'oxi-chlorure se précipite. Il était essentiel d'analyser ce dernier produit pour en connaître la nature; ie l'ai fait de la manière suivante: J'ai pris 2 grammes de ce précipité; après l'avoir bien lavé, je l'ai traité à chaud par une dissolution de sous-carbonate de soude. Le précipité, lavé et séché, m'a donné 2 grammes de carbonate de cuivre, dans lesquels il existe 1,70 d'oxide de cuivre et 05,4 d'acide carbonique; par conséquent l'oxi-chlorure renferme 1,70 d'oxide de cuivre, et 0,40 d'acide hydrochlorique; ce qui représente sensiblement 2 at. d'oxide de cuivre et 1 at. d'acide hydrochlorique. J'ai saturé ensuite la dissolution par de l'acide sulfurique, puis j'ai fait cristalliser; le muriate de soude a constaté la présence du chlore dans la substance soumise à l'expérience qui se trouve être un oxi-chlorure.

Les hydrochlorates d'ammoniaque, de chaux, de potasse, de baryte, de strontiane, de magnésie, donnent avec le cuivre des produits analogues, et qui cristallisent de même en tétraèdres réguliers; ils sont donc tous isomorphes.

L'argent avec les mêmes hydrochlorates, ainsi que le plomb, donnent également des combinaisons isomorphes semblables aux précédentes. Ce sont précisément les hydrochlorates alkalins ou terreux dont la composition chimique est la même, qui donnent ces produits. Effectivement les hydrochlorates de soude, de potasse, de baryte, de strontiane, dé magnésie, de chaux, sont formés de 2 atomes d'acide et de 1 atome de base, lequel atome lui-même est formé de 1 atome de métal et de 2 d'oxigène. Le double chlorure de potassium et d'étain cristallise en aiguilles prismatiques; aussi le chlorure d'étain n'a pas la même composition chimique que les chlorures terreux ou alcalins. Ce fait est une vérification de la loi observée par M. Mitscherlich sur les

combinaisons doubles qui prennent des formes semblables.

Je dois mentionner ici une observation relative aux changemens qui s'opèrent quelquesois dans la cristallisation: dans les premiers temps le cristal est complet; mais, quand l'appareil fonctionne depuis long-temps, il se forme peu à peu des troncatures sur les angles; il semblerait que, lorsque la matière cristallisante est moins abondante, la force n'a plus assez d'énergie pour compléter le cristal. J'ai eu occasion de faire la même remarque dans plusieurs cristallisations de produits formés à l'aide de forces électriques très-faibles.

En se servant du même appareil, on peut former les doubles iodures, les doubles bromures, etc. Je crois inutile d'entrer dans d'autres détails sur ces composés, mon but étant sculement de faire connaître les principes généraux à l'aide desquels on peut opérer les doubles combinaisons.

§ IV. Des oxides métalliques, et des moyens de les obtenir cristallisés.

J'ai déjà fait connaître la méthode à suivre pour faire cristalliser le protoxide de cuivre; mais, faute de données suffisantes, il m'a été impossible de présenter une théorie complette de ce qui se passe dans l'opération; je puis le faire maintenant à l'aide des phénomènes exposés dans la première partie de ce Mémoire.

Pour obtenir des cristaux de protoxide de cuivre, on prend un tube de verre fermé à l'une de ses extrémités et au fond duquel on met du deutoxide de cuivre; on

remplit ce tube d'une dissolution de uitrate de cuivre saturé, puis l'on y plonge une lame de cuivre, qui touche aussi le deutoxide, et l'on ferme le tube hermétiquement. Au bout d'une dixaine de jours on aperçoit sur la lame de cuivre de petits cristaux cubiques d'un brillant métallique. Pour découvrir les phénomènes électriques qui les produisent, il faut prendre deux capsules de porcelaine remplies d'une dissolution de nitrate de cuivre et communiquant ensemble avec une mèche de coton; puis plonger dans chacune d'elles le bout d'une lame de cuivre, dont l'autre est fixée à l'une des extrémités du fil d'un excellent galvanomètre. Tout étant semblable de part et d'autre, il ne se maniseste aucun courant; mais, si l'on répand du deutoxide de cuivre sur la partie de l'une des lames qui plongent dans la dissolution, peu après il y a production d'un courant, dont le sens indique que la lame en contact avec le deutoxide a pris l'électricité négative ; il suit de là que la lame, qui est dans l'autre capsule, est le pôle négatif de la petite pile qui opère la décomposition du nitrate de cuivre; or, dans le tube, il se passe un esset absolument semblable; la partie de la lame qui est en contact avec le deutoxide est le pôle positif, tandis que l'autre est le pôle négatif. Je reviendrai dans l'instant sur la cause qui donne naissance à cette pile. L'existence de celle-ci étant constatée, la portion de la lame de cuivre qui n'est pas en contact avec le deutoxide doit attirer le cuivre à l'état métallique ou ses oxides suivant la force du courant: il est donc tout naturel que le protoxide de cuivre s'y porte, si le courant a une énergie convenable, il cristallise, parce que l'action électrique élant

très-lente et par suite l'action chimique, les molécules ont le temps de s'arranger suivant les lois de la cristallisation, bien que le corps soit insoluble, avantage que l'on n'obtient pas quand les forces chimiques ont une certaine intensité.

Suivant la quantité plus ou moins grande de deutoxide de cuivre renfermé dans le tube, il s'y passe des phénomènes différens. Je suppose qu'il y en ait un grand excès; il y a d'abord production et cristallisation de protoxide; la dissolution se décolore peu à peu, devient ensuite incolore; et l'on aperçoit sur les parois intérieures du tube des cristaux de nitrate d'ammoniaque; la liqueur ne renferme plus qu'une dissolution saturée de ce sel et quelques traces de cuivre; il s'écoule quelquefois six mois et plus avant d'obtenir ce dernier résultat, qui dépend de la quantité de deutoxide employée. Tout ceci se passe sans le contact de l'air, car le tube est fermé hermétiquement; l'ammoniaque a dû être formée aux dépens de l'hydrogène de l'eau et de l'azote de l'acide nitrique.

Quand la quantité de deutoxide est très-faible, voici ce qui arrive: les cristaux de protoxide se forment également sur la lame de cuivfe; mais peu à peu ils perdent de leur éclat, et finissent par éprouver une altération qui s'arrête à un certain point; la dissolution reste toujours colorée. L'expérience est alors terminée et le temps n'apporte plus aucun changement dans la dissolution.

Pour expliquer les faits que je viens d'exposer et remonter à la cause des phénomènes électriques qui les ont produits, j'ai dû faire l'analyse des cristaux cubiques et celle de la substance qui remplace le deutoxide du même métal. Le changement qu'éprouve le deutoxide peut seul nous éclairer sur l'origine des essets électriques.

Ces cristaux jouissent des propriétés suivantes : leur poussière est rouge; elle se dissout dans l'ammoniaque sans le colorer; il en est de même dans l'acide hydrochlorique. Cette dernière dissolution est troublée par l'eau. Ces caractères conviennent tous au protoxide de cuivre.

Analyse de la substance qui remplace le deutoxide de cuivre.

J'ai pris deux grammes de cette substance; après les avoir bien lavés et séchés, je les ai traités à chaud par une dissolution de sous-carbonate de potasse. La liqueur filtrée a été saturée peu à peu par l'acide sulfurique, jusqu'à ce qu'il n'y ait plus de réactions alkalines. J'ai rapproché la dissolution par l'évaporation et j'ai fait cristalliser. J'ai obtenu 16,0 de nitrate de potasse plus des eaux mères que j'ai négligées.

Le sel insoluble qui est resté sur le siltre était du carbonate de cuivre, lequel, the et pesé, m'a donné 18,6.

Or, 1 stemme de nitrate potasse, en admettant que l'atome de ce sel renferme deux atomes d'acide et un atome de base, contient o ,5 d'acide et o,5 de potasse.

De même le carbonate de cuivre, étant formé d'un atome de deutoxide de cuivre et d'un atome d'acide carbonique, donnera 1,2 d'oxide et 0,4 d'acide carbonique.

Il suit de là que la substance qui a été soumise à l'analyse est un sous-nitrate dont la composition est:

Résultat calculé.

2	atomes d'acide nitrique	6,5	0,62
3	atomes de deutoxide de cuivre	1,2	1,37

On voit, d'après cette analyse, que le deutoxide de cuivre est devenu du sous-nitrate de cuivre; ce résultat nous met à même d'expliquer les effets électriques qui donnent naissance au protoxide de cuivre et aux autres produits qui l'accompagnent.

Le tube de verre, qui est fermé hermétiquement, renferme du deutoxide de cuivre, une dissolution saturée de nitrate de cuivre et une lame de cuivre en contact avec l'un et l'autre. Le deutoxide s'emparant d'une portion de l'acide du nitrate, il s'ensuit que la partie de la lame qui touche le deutoxide se trouve en contact avec de la dissolution de nitrate de cuivre, qui est moins saturée que celle dans laquelle plonge le bout supérieur. Il doit résulter de là, d'après les principes que j'ai exposés précédemment, que la lame se trouve placée convenablement pour déterminer un courant. Le bout supérieur est le pôle négatif, tandis que celui du bas est le pôle positif. Le premier doit attirer par conséquent le cuivre ou ses oxides, et le segond l'acide; c'est précisément ce qui arrive. On voit donc qu'il est tout simple que le protoxide de cuivre se forme sur la partie supérieure de la lame. L'action de cette pile doit être excessivement faible d'abord, attendu que le deutoxide, étant anhydre, agit difficilement sur l'acide du nitrate; la dissérence entre ces deux liquides se trouve alors très-petite; mais avec le temps le nitrate perdant peu à peu son acide, qui p'est remplacé que difficilement par celui de la partie supérieure, il s'ensuit que la dissérence entre le degré de concentration des deux dissolutions augmente. L'action chimique de la pile doit suivre le même rapport; aussi à la sin de l'opération aperçoit-on des cristaux de cuivre, surtout dans la partie supérieure. Comme cette marche est graduelle, on doit obtenir cristallisées toutes les bases, depuis le protoxide jusqu'au métal, excepté celles qui peuvent réagir sur le nitrate de cuivre.

L'expérience prouve que pendant ces diverses actions il ne se dégage aucun gaz; il suffit pour cela de ne pas sermer le tube et de le recouvrir d'un autre rempli également d'une dissolution de nitrate de cuivre; quelle que soit la durée de l'expérience, il ne se porte aucun gaz dans la partie supérieure: ainsi le dégagement est nul. Il paraît que l'oxigène qui provient de la réduction du deutoxide en protoxide, se porte sur la partie inférieure de la lame, qui est le pôle positif, afin de l'oxider, pour qu'il puisse se combiner avec l'acide qui y est attiré aussi, en raison de l'action électrique; mais comme il y a formation d'ammoniaque, il faut qu'une portion de l'eau et de l'acide soit décomposée asin de compléter la quantité d'oxigène nécessaire à l'oxidation du cuivre qui se combine avec l'acide: le compositions se sont dans des proportions telles que les élémens qui en proviennent sont tous employés à former de nouveaux composés. Ainsi le cuivre ne décompose que les quantités d'eau et d'acide nécessaires pour que l'hydrogène et l'azote soient dans des rapports voulus pour former de l'ammoniaque.

Le deutoxide, par son action sur la dissolution du pitrate, est tellement la cause du courant électrique qui

s'établit dans le système, que l'on peut produire le même effet', en mettant les choses dans le même état où elles sont après cette action. On prend deux capsules de porcelaine dont l'une est remplie d'une dissolution saturée de nitrate de cuivre, et l'autre de la même dissolution étendue d'eau, la communication est établie entre elles avec une mèche de coton. On plonge dans chacune le bout d'une lame de cuivre. Cet appareil revient à celui du tube, quand le deutoxide de cuivre a commencé à s'emparer d'une partie de l'acide du nitrate, puisque dans l'un et l'autre cas, les deux bouts de la lame sont plongés dans deux dissolutions de nitrate de cuivre à différens degrés de concentration; or, comme dans ces deux cas les effets électriques sont les mêmes, l'explication que j'ai donnée est donc exacte. Les faits précédeus nous donnent les moyens de modifier à volonté l'intensité des petites piles qui servent à faire naître des affinités dans les corps; en effet, une lame de cuivre qui plonge dans deux dissolutions de nitrate de cuivre, dont l'une est saturée et l'autre ne l'est pas, formant pile : il s'ensuit qu'en étendant plus ou moins d'éau la dissolution qui n'est pas saturée, on aura des actions électrochimiques plus ou moingénergiques; de plus, comme on peut l'étendre progressivement, ces actions augmenteront ou diminueront dans la même proportion.

C'est par ce moyen qu'on pourra arriver à obtenir, cristallisés, les divers oxides du même métal, et à distinguer des principes immédiats dans les composés organiques. Pour avoir le protoxide de plomb, par exemple, on emploie une dissolution de sous-acétate de plomb, de la litharge pulvérisée et une lame de plomb. Suivant la

quantité de litharge, on obtient le protoxide en cristaux dodécaèdres ou en aiguilles prismatiques.

Je suis parvenu, par un moyen analogue, à former l'oxide de zinc, etc. Je reviendrai, dans un autre Mémoire, sur les oxides métalliques.

§ V. De l'influence de la lumière sur les produits électro-chimiques, et conclusion.

L'appareil du tube recourbé en U, avec les dispositions que j'ai indiquées, est d'une application beaucoup plus étendue que le précédent, puisque l'on y fait usage du contact de deux dissolutions de sels dissérens, tandis que dans l'autre on n'a que les effets qui résultent du contact de deux dissolutions d'un même sel à dissérens degrés de saturation. Ces appareils donnent chacun des produits qui leur sont propres. On sent bien que l'accroissement des cristaux n'est pas indéfini, car il arrive un instant où les élémens dissous dans les liquides ayant été employés, l'action cesse. Il faut donc disposer les appareils de manière a en remettre de nouveau sans trop déranger la marche de l'opération. Quand on fait usage du tube en U, il faut essayer de temps en temps, à un excellent galvanomètre, si h sens du courant n'est pas changé; car, s'il l'était, il se formerait alors de nouveaux produits. Cet essai est facile en séparant les deux lames de métal qui plongent dans les branches du tube. Le changement de sens du courant est assez fréquent, eu raison de la réaction des premiers produits sur le liquide au milieu duquel ils ont été formés.

La lumière exerce une influence sur les modifications que peuvent éprouver les combinaisons formées par l'électro-chimie. Parmi les observations que j'ai faites à cet égard, je me borne à citer celle qui suit, comme étant décisive : j'ai mis dans un tube, du deutoxide de cuivre, une dissolution saturée d'hydrochlorate du même métal et une lame de cuivre, et le tube a été ensuite fermé hermétiquement; peu à peu la dissolution s'est décolorée, il s'est formé sur la lame de cuivre des cristaux de protochlorure de cuivre; les cristaux de la face, tournés du côté de la lumière, se sont recouverts de filamens capillaires de protoxide de cuivre, tandis que les cristaux situés sur la face opposé ne présentaient pas le même esset. Ainsi la lumière a décidé, dans ce cas-ci, la production du protoxide de cuivre. L'appareil fonctionnait depuis huit mois quand je me suis aperçu du phénomène que je viens de rapporter. Pour être assuré de son exactitude, j'ai monté un autre appareil de suite, et le résultat a été le même. Si l'on rapproche cet effet de celui dont j'ai parlé dans le paragraphe précédent, on verra qu'il faut que la face de la lame de cuivre, tournée du côté de la lumière, soit devenue, par l'action de cette même lumière, le pôle négatif d'une pile, tandis que celle qui lui est opposée soit le pôle positif; or, comme une lame de métal qui plonge dans denx dissolutions d'un même sel, à différens degrés de saturation, détermine un courant électrique, n'est-il pas permis de supposer, par suite du même principe, que la même lame placée par une de ses faces, dans un milieu lumineux rempli d'un liquide, et par l'autre dans un milieu qui l'est moins, détermine aussi un courant, excessivement faible à la vérité, mais dont l'existence est prouvée par une action chimique qui ne se maniseste à nos yeux qu'après un temps assez considérable. L'analogie est en faveur de cette hypothèse. Cependant je dois faire connaître une observation qui tend à faire dépendre le phénomène de l'action magnétique du globe. Les lames de cuivre étaient dans une position à peu près perpendiculaire à la direction du méridien magnétique, et la face, recouverte de filamens capillaires de protoxide de cuivre, regardait le pôle nord. Si c'est réellement là l'origine de l'action chimique, il faut que la face en regard du pôle nord soit devenue le pôle négatif d'une pile, et la face opposée le pôle positif par suite de l'influence du magnétisme terrestre. Des deux explications que je viens de donner, la dernière paraît la plus probable : d'ici à peu de temps j'espère être sixé sur ce point, car j'ai disposé plusieurs appareils qui me permettront de résoudre cette question.

Les faits consignés dans ce Mémoire sont le résultat de deux années d'expériences; ils montrent le rôle que peut jouer le fluide électrique dans un grand nombre de phénomène qui dépendent de l'attraction. Je me suis appliqué principalement à faire connaître les moyens de le mettre en mouvement, pour opérer la combinaison des corps inorganiques.

22 février 1829.

Mémoire sur l'Acide pectique et la racine de la carotte (daucus carota Linn. ombellif.) (1)

PAR M. VAUQUELIN.

(Lu à l'Académie royale des Sciences, le 27 avril 1829.)

Quoique le principe immédiat des végétaux, connu sous le nom de gelée, paraisse se rencontrer dans un très-grand nombre de plantes, et qu'il semble jouer un rôle important dans la végétation, tant par son origine que par les transformations qu'il peut éprouver; cependant ce corps n'a encore sixé l'attention que d'un petit nombre de chimistes.

Nous avons signalé quelques-unes de ses propriétés dans nos Mémoires sur l'analyse de la casse et du tamarin consignés dans les tomes v et vi des Annales de Chimie. Nous y avons annoncé que ce principe se combinait avec la plus grande facilité avec les alcalis. M. Braconnot, dans unitavail très-intéressant sur ce corps (Annales de Chim. et de Phys., tom. xxviii et xxx), a prouvé qu'il jouissait des propriétés des acides, et qu'il se rencontrait dans la plupart des végétaux. Nous avons entrepris quelques expériences pour compléter l'histoire de ces propriétés; pour cela, nous avons cru qu'il serait convenable de faire l'analyse d'une partie végétale, où ce

⁽¹⁾ M. Bouchardat, pharmacien interne à la Pitié, dont les succès dans des concours publics annoncent les plus heureuses dispositions, a bien voulu se charger de faire la plupart des expériences rapportées dans ce Mémoire.

principe se rencontre avec assez d'abondance, et nulle n'a paru nous offrir plus d'intérêt que la racine de carotte. M. Bouillon-La-Grange a déjà publié un essai sur les propriétés médicales et l'analyse de la carotte; et M. Laugier a lu à la Société philomathique une observation intéressante sur la transformation qu'éprouve le suc de cette racine par la fermentation.

Les racines de carotte étant convenablement nettoyées, on a formé une pulpe au moyen de la râpe; on a obtenu, par l'expression, un suc que nous allons d'abord examiner.

Ce suc a une odeur particulière qui lui est propre, sa saveur est douceatre; il est, pour ainsi dire, opaque; on ne parvient que dissicilement à l'éclaireir par la tiltration; il rougit faiblement la teinture de tournesol; il précipite abondamment par l'acétate de plomb; le précipité recueilli, délayé dans de l'eau et traité par l'hydrogène sulsuré, a sourni un liquide, qui, évaporé, n'a donné aucuns cristaux; mais a laissé un produit visqueux, qui ne paraît contenir d'autre acide vitétal que l'acide malique. Le suc de carotte étant brûlé, le résidu salin s'est trouvé composé de chaux et de potasse combinées avec les acides phosphorique, hydrochlorique, carbonique; ce dernier acide provient de la décomposition des matières végétales par la chaleur. Ce suc, chaussé jusqu'à l'ébullition, se clarisse par une chaleur voisine de 100° c.; il se sépare alors des flocons albumineux très-abondans. Ces flocons albumineux, séparés du liquide au moyen du siltre, ont arrêté d'abord notre attention. Leur coloration en jaune et l'odeur bien marquée qu'ils conservent, annoncent évidemment qu'ils ne contiennent pas seulement de l'albumine pure. Traités par de l'alcool à 40°, ce liquide prend une teinte jaune très-agréable; par l'évaporation des liqueurs alcooliques, on a obtenu deux produits distincts.

- 1º Un corps gras résinoïde, d'une consistance à demi liquide;
- 2º Des cristaux aiguillés ayant tous les caractères de la mannite.
- M. Laugier a annoncé que la mannite ne se trouvait dans le suc de la carotte que par suite de l'altération de ce suc; le fait précédent paraît ne pas s'accorder avec cette remarque: cependant, comme dans les opérations que nous avons successivement recommencées, nous n'avons pas toujours obtenu de la mannite cristallisée, on pourrait supposer que le suc des racines dont on a extrait immédiatement ce principe, avait déjà subi quelque altération par la conservation des racines. On a opéré dans les mois de janvier et février.

Le corps gras résinoïde paraît évidemment composé de plusifiurs principes immédiats qu'une analyse exacte pourrait isoler; il est d'une belle couleur jaune rougeâtre, d'une consistance molle; sa saveur est trèsmarquée, et son odeur rappelle exactement celle de la carotte. Il paraît que cette substance est le principe de la couleur, de la saveur et de l'odeur particulière de cette racine. Le marc de carottes épuisé par l'eau, cède encore cette matière jaune à l'alcool, à l'aide de la macération; cependant la plus grande partie est entraînée dans le suc lora de son expression; il paraît qu'elle est facilement dissoute ou plutôt tenue en suspension à la faveur du principe sucré et de l'albumine; en effet,

lorsqu'elle est isolée on ne parvient plus à la mélanger avec de l'eau sans intermède.

Cette matière jaune est très-soluble dans les corps gras et dans l'éther; ce dernier liquide offre un bon moyen de la séparer des corps étrangers qu'elle peut contenir, notamment du principe sucré.

Les flocons albumineux, épuisés par l'alcool et l'éther, ont alors une couleur blanche, et toutes les propriétés qui conviennent à de l'albumine coagulée.

Le suc de carotte, éclairci par l'ébullition et filtré, avait une saveur sucrée très-marquée, une couleur jaune ambrée : comme il était très-vraisemblable que ce produit était une combinaison ou un mélauge de matière gommeuse, on l'a traité par de l'alcool à 40°; en esset, une matière brune, visqueuse, a resusé de se dissoudre, quelque quantité d'alcool qu'on ait employée.

L'alcool avait contracté une teinte jaune ambrée; on a distillé cet alcool à une chaleur modérée; le résidu est resté clair, épais comme de la mélasse, mais beaucoup moins coloré, ayant une saveur sucrée assez agréable et un peu acide; quoique très-concentrée, cette matière n'a pas cristallisé.

Voulant nous assurer si ce principe sucré était susceptible de fermenter, nous en avons délayé une partie dans une quantité suffisante d'eau, et nous y avons ajouté de la levure de bière; à l'aide d'une chaleur convenable, il s'est établi une fermentation assez vive, et on a obtenu de l'alcool par distillation. Désirant aussi nous assurer quel genre d'altération épronverait le principe sucré dissous dans une quantité d'eau suffisante pour le ramener à la densité naturelle du suc, on a formé cette solution. On voulait voir si, soustrait à l'influence du principe gommeux, il éprouverait encore la transformation en mannite. Peudant trois ou quatre jours on n'aperçut aucun changement dans l'état du liquide; mais au bout de huit jours, la température étant maintenue alors à 20° c., les premiers signes d'une fermentation se manifestèrent; elle marcha leutement et continua plusieurs jours. Quand elle parut terminée, on distilla et on obtint de l'alcool; il s'était formé un dépôt d'une matière blanche, insoluble, faiblement azotée.

Le liquide privé d'alcool sut évaporé lentement; on obtint un résidu peu abondant, de couleur soncée, qui n'avait plus aucune saveur sucrée, et qui n'a sourni aucun indice de mannite.

La partie du suc évaporé qui a refusé de se dissoudre dans l'alcool peut facilement être dissoute dans l'eau; ce caractère paraissait nous indiquer que ce principe n'était qu'une variété de gomme; mais d'autres expériences nous forcent d'abandonner cette opinion.

En esset, si on traite ce résidu insoluble dans l'alcool à 40° par de l'alcool à 25°, ce véhicule exerce sur lui une action dissolvante, il en sépare la partie la plus colorée; évaporé, il laisse un produit encore sensiblement sucré, qui donne de l'azote par la distillation en vase clos. Cette matière paraît être un mélange de matière sucrée et d'un principe azoté sermentescible, mais nous n'avous pu les séparer.

Si, sur la partie insoluble dans l'alcool à 25°, on fait agir successivement de l'alcool de plus en plus faible, on obtient un précipité blanc assez abondant, qui est alors tout-à-sait insoluble dans l'eau pure, même à l'aide de la chaleur.

Les alcalis et les acides en solution affaiblie dissolvent assez facilement ce principe, mais non complètement en formant des solutions gélatineuses. Cette matière étant brûlée en vase clos, ne donne point de traces d'ammoniaque; elle répand des fumées piquantes, analogues à celles que répand la gomme dans des circonstances semblables.

La propriété la plus remarquable de cette matière, c'est d'être tenue en dissolution à l'aide du principe sucré du suc de carottes, et de retenir assez fortement ce principe sucré pour ne point le laisser dissoudre dans de l'alcool concentré. Cette matière peut encore être séparée par une méthode différente, mais avec une toute autre apparence.

Si on abandonne à lui-même du suc de carottes privé de son albumine par le moyen de l'ébullition, après melques jours il répand une légère odeur de vinaigre, et prend une consistance à peu près semblable à celle du blanc d'œuf. Arrivé à cette période d'altération, il est alors dans un état d'indifférence de décomposition fort remarquable. On a conservé ce suc pendant plus de trois mois, exposé à tous les changemens de température, soumis à l'action ordinairement destructive de l'alternative de la gélée et d'une température plus élevée, ses caractères physiques n'ont pas sensiblement changé; la proportion d'acide acétique développé ne paraît pas s'accroître. Cet état passif paraît occasioné par la matière insoluble dans l'eau, mais dissoute à l'aide du principe sucré dont nous avons parlé; car quand on a privé,

par de l'alcool à 40°, le suc de carottes de la plus grande partie de cette matière, on a vu que le principe sucré subissait alors très-facilement la fermentation alcoolique. C'est encore l'influence de cette matière qui paraît déterminer le changement du principe sucré en mannite; car on a vu que cette transformation n'avait pas lieu quand on agissait sur le principe sucré isolé dissous dans l'eau.

Le suc altéré, porté à la chaleur de l'ébullition, n'éprouve point de changement.

Si, sur le suc altéré, on verse un excès d'alcool pur, on obtient un précipité abondant de flocons gélatineux, qui n'ont point les mêmes caractères physiques que cette matière insoluble que nous avons décrite, mais qui sont bien identiques avec elle sous le point de vue chimique. Si on fait évaporer la solution alcoolique, on obtient des cristaux de mannite.

On voit que la matière qui était tenue en dissolution à l'aide du principe sucré, devient libre lors de son altération, et communique au suc la consistance visqueuse qu'on observe.

Une altération semblable à celle qu'on vient de décrire s'observe souvent dans les liquides organiques qui deviennent filans; il est très-probable qu'elle est toujours due à la présence d'un principe sucré, et de cette matière que des circonstances favorables nous ont permis d'isoler, malgré les difficultés présentées par ce caractère de solubilité dans le principe sucré. On peut penser avec quelque fondement qu'elle doit se rencontrer dans un trèsgrand nombre de végétaux, et qu'elle peut jouer un rôle important dans les transformations organiques.

On a traité des carottes pour savoir si elles contenaient de l'amidon, mais on n'a pu en isoler qu'une proportion extrêmement faible eu égard à la quantité de racines employée; quelquit expériences avaient même paru donner des résultats négatifs, mais les proportions de ce principe peuvent être variables suivant la racine employée. C'est un rapprochement physiologique qui n'est pas sans intérêt que cette très-petite proportion d'amidon, qui paraît suppléée par un autre principe qui a avec lui quelques caractères physiques communs, l'acide pectique, que nous allons maintenant examiner.

Le marc de carottes dont on a extrait le suc, étant bien lavé à l'eau distillée, ne donne plus alors aucun signe d'acidité; mais si, comme l'a fait M. Braconnot, on traite ce marc par une eau de potasse étendue, à l'aide de l'ébullition, on obtient une solution gélatineuse qui précipite abondamment par l'hydrochlorate de chaux. Ce précipité calcaire étant bien lavé et traité par de l'acide hydrochlorique faible, en excès, on obtient, an moyen de lavages, une gelée ayant tous les caractères de l'acide que M. Braconnot a nommé acide pectique. Ce corps est insoluble dans l'eau froide, presque insoluble dans l'eau bouillante; insoluble dans les acides tant minéraux que végétaux; mais il se dissout trèsbien dans les alcalis qu'il sature sensiblement. En suivant le procédé de M. Braconnot, on a obtenu de l'acide pectique, toujours plus ou moins coloré suivant les racines employées. Voulant en avoir de parfaitement blanc pour faire des essais chimiques, on a employé divers procédés pour sa préparation. Nous allons donner un de ces moyens avec détail.

Si, au lieu de précipiter le pectate de potasse (obtenu par l'action d'une solution de potasse sur le marc de carottes) par l'hydrochlorate de chaux, on le précipite par l'hydrochlorate de baryte, publient un pectate de baryte insoluble qui, pressé entre les papiers joseph, se dessèche avec la plus grande facilité. Si on traite ce pectate par l'acide sulfurique en excès, on obtient du sulfate de baryte et de l'acide pectique qui lui reste intimement mélangé; mais si on fait bouillir ce précipité avec de la potasse caustique, il se forme du pectate de soude soluble qu'on peut séparer par filtration du sulfate de baryte. En précipitant par l'acide hydrochlorique en excès le pectate de soude, et en lavant le précipité, on obtient ainsi de l'acide pectique parfaitement blauc et très-pur.

Dans les procédés indiqués pour la préparation de l'acide pectique, l'emploi d'eau pure (distillée ou de pluie) qui est indispensable pour faire les lavages, rend cette opération embarrassante et presque impraticable ailleurs que dans un laboratoire de chimie; comme cet acide a été indiqué pour divers usages, nous avons cherché à trouver un moyen qui pût dispenser de l'eau pure; celui qu'on va décrire nous a toujours très-bien réussi, et on a obtenu dans toutes les opérations des produits beaucoup plus blancs que par les procédés connus.

On a pris des carottes de Flandre, variété jaune; après les avoir ràpées et exprimées, on a lavé le marc avec de l'eau ordinaire jusqu'à ce qu'elle sorte limpide; on a formé ensuite une bouillie claire avec le marc et de l'eau contenant du bi-carbonate de potasse (cinq parties de bi-carbonate pour 100 parties de marc exprimé). On

a soumis à l'ébullition le temps ordinaire, puis passé avec expression; on a ainsi obtenu une liqueur trèschargée de pectate de potasse d'où il a été facile d'extraire l'acide pectique en précipitant ce pectate par un excès d'hydrochlorate de chaux, en lavant et traitant ce pectate insoluble par de l'eau aiguisée avec de l'acide hydrochlorique, puis lavant avec de l'eau pure. On obtient sinsi de l'acide pectique beaucoup plus blanc que lorsqu'on emploie la potasse caustique.

Si on recherche un procédé très-économique pour obtenir de l'acide pectique, on peut substituer au bi-carbonate de potasse, le carbonate de soude, n'ajouter pour une première décoction qu'une proportion faible de ce la même quantité, par exemple, de carbonate cristilisé que nous avons indiquée de bi-carbonate de potasse; on obtient de même un pectate très-concentré, qui peut fournir immédiatement de l'acide pectique très-blanc, ou par l'addition d'un acide ou d'un autre corps précipitant. Pour obtenir la quantité totale d'acide pectique, on fait de nouvelles décoctions avec des quantités successivement plus grandes de carbonate de soude.

Après avoir détaillé les divers modes de préparation de l'acide pectique, il nous reste à parler des changemens remarquables que cette matière éprouve sous l'in-fluence des alcalis.

Si on ajoute dans de l'acide pectique gélatineux, con tenu dans un petit creuset de platine, un excès de potasse caustique, et qu'on chausse doucement en agitant, le mélange ne tarde pas à se liquésier et à prendre une couleur brunâtre. Si on évapore doucement le liquide, on observe que lorsque l'eau est chassée, la matière saline qui reste dans le creuset reprend assez promptement une couleur blanche, quand l'opération est bien conduite et quand la chaleur a été bien ménagée.

La matière blanche qui reste dans le creuset se dissout très-bien dans l'eau, l'alcali est presque entièrement saturé; si, à cette dissolution, on mêle de l'acide nitrique jusqu'à ce qu'elle devienne très-légèrement acide, on remarque d'abord un dégagement d'acide carbonique et aucune précipitation d'acide pectique. Si on ajoute alors du nitrate d'argent, il se forme un précipité abondant d'une poudre blanche, grenue et comme cristalline, et qui, exposée encore humide à la lumière, devient légèrement rosée. Une certaine quantité de ce précipité d'argent, traitée avec de l'acide hydrochlorique, a fourni chlorure d'argent, qui, bien lavé, ne contenait rien de végétal. Le lavage, évaporé à une très-douce chaleur, s'est légèrement coloré en jaune sur la fin de l'évaporation, en même temps quelques vapeurs d'acide hydrochlorique se sont fait sentir. Cette liqueur a fini par se convertir, à l'aide d'une évaporation à l'étuve, en cristaux blancs, parfaitement transparens, et sans un atome d'eau-mère, si ce n'est une légère trace jaune sur la capsule du sel. Ces cristaux avaient la forme de colonnes carrées sans pyramides, et quelques-uns étaient formés de la réunion de plusieurs. Ces cristaux dissous précipitaient l'eau de chaux et tous les sels calcaires solubles: or, ces propriétés et toutes celles que nous avons obsèrvées dénotent évidemment l'acide oxalique.

D'autre part, une certaine quantité d'acide pectique, bouilli avec du lait de chaux en excès pendant environ une heure, a perdu son état gélatineux. La matière recueillie sur un filtre, s'est dissoute ensuite avec la plus grande facilité et à froid dans l'acide nitrique faible; il n'est resté que quelques flocons brunàtres qui, étant secs, brûlaient sur des charbons ardeus à la manière du bois. La solution nitrique, mêlée à quelques gouttes d'ammoniaque, a formé un précipité floconneux blanchatre, un peu gélatineux, mais qui était loin d'égaler en volume celui de l'acide pectique employé. Ce précipité a pris une couleur brune en séchant; mis sur des charbons ardens il brûle sans fumée, et laisse du carbonate calcaire. On ne peut dire s'il s'est formé ici de l'acide oxalique comme dans l'expérience précédente; mais on peut assurer que l'acide pectique a été détruit.

C'est une chose assez remarquable, que cette transformation d'acide pectique en acide oxalique, sous l'influence d'une action alcaline assez faible; on peut admettre deux explications de ce phénomène : 1º l'action d'un alcali sur l'acide pectique peut être assimilée à l'action de l'acide nitrique sur le même corps. Il produit un dérangement dans ses élémens; de là, formation du composé qui paraît être un des derniers dans l'échelle organique, l'acide oxalique. 2º Il est une autre explication qui réunit peut-être plus de probabilités en sa saveur. Si l'on compare les caractères chimiques des acides pectique et oxalique, on y trouve souvent une assez grande ressemblance, par rapport à l'insolubilité de leurs sels. On pourrait admettre que l'acide pectique est un composé d'acide oxalique et d'une matière gélatineuse qui lui est intimement associée; l'action de la potasse se bornerait alors à détruire cette matière gélatineuse, et à se combiner avec l'acide oxalique, qui

conserve plus de fixité en s'unissant avec cet alcali; mais cette hypothèse ne sera entièrement vérifiée que lorsqu'on pourra réussir à isoler cette matière gélatineuse, et à former de l'acide pectique en la combinant avec l'acide oxalique: on a fait quelques essais pour y parvenir; il faut dire qu'ils n'ont pas réussi.

Le marc de carottes, lavé à plusieurs reprises, n'offre, comme on l'a vu, aucun caractère d'acidité; tandis que la gelée, qu'on en extrait par le moyen de la potasse et d'un acide successivement employés, possède une saveur aigrelette, rougit les coulcurs bleues végétales et sature les bases. Ces propriétés pourraient bien n'être dues qu'à l'acide oxalique; mais à coup sûr elles ne sont pas dues à l'acide employé pour la séparation, comme on était d'abord porté à le penser; car, quand on a fait brûler l'acide pectique avec la potasse, on n'a plus retrouvé de traces sensibles d'acide muriatique employé à sa préparation.

L'analyse des sels contenus dans le marc de carottes épuisé par la potasse ou son carbonate nous a donné, en petites proportions, du carbonate de chaux et du phosphate de la même base; il n'y existe aucune trace de sulfate et infiniment peu de muriate.

Si les propriétés acides de l'acide pectique sont dues à l'acide oxalique, il faut que ce dernier acide existe dans la racine de cette carotte, combiné avec une base quelconque, et que la présence de la matière organique avec laquelle il forme l'acide pectique favorise sa séparation par le moyen d'un alcali. Cette opinion paraît assez vraisemblable, si on remarque que les carbonates saturés, qui n'ont qu'une faible action alcaline, dégagent

plus facilement l'acide pectique qu'un alcali caustique, et si on fait attention qu'il se trouve de la chaux dans le suc exprimé. On pourrait admettre encore que la force alcaline, quelque faible qu'elle soit, suffit pour faire développer de l'acide pectique dans le marc de carottes, par l'intermède de l'eau et à l'aide de la chaleur.

En parlant de l'état sous lequel l'acide pectique se rencontre dans les végétaux, je saisis cette occasion pour exprimer ici les vues que j'ai souvent développées dans mes Cours, et dont j'ai parlé brièvement dans quelques-uns de mes Mémoires sur la formation des principes immédiats acides.

J'ai pensé que, dans un grand nombre de cas, le développement des acides dans les végétaux avait pour cause principale la présence des alcalis. On y trouve en effet presque toujours les acides neutralisés en tout ou en partie par divers alcalis, tels que la chaux, la potasse, la soude, la magnésie, et quelquefois aussi par des alcalis végétaux; et je ne sache pas qu'on ait encore trouvé ces derniers à nu dans le règne végétal.

Celui des alcalis qui joue le plus grand rôle à cet égard est assurément la chaux, parce qu'elle est plus généralement répandue et plus abondante à la surfate de la terre, et qu'elle attire puissamment les acides. Il est vrai qu'elle n'entre pas à l'état de chaux dans le règne organique, mais bien à l'état de carbonate, qui, sans exercer d'action délétère sur les végétaux, conserve cependant assez de force alcaline pour déterminer la formation des acides, et particulièrement de l'acide oxalique qu'elle préfère à tous les autres.

L'on peut, ainsi que je l'ai dit ailleurs, expliquer par

là l'effet des marnes calcaires sur les végétaux. Immédiatement après son introduction dans les organes des plantes, le carbonate de chaux détermine le développement d'un acide qui le décompose, et met à nu son acide carbonique, lequel, à l'aide de la lumière, tourne au profit de la nature végétale. De là, on peut conclure que les marnes calcaires remplissent à la fois deux fonctions importantes, savoir, la division du sol et la nutrition des plantes.

RÉSUMÉ.

Le suc de carottes contient : de l'albumine qui entraîne avec elle,

1° Une matière grasse résineuse, d'une belle couleur jaune; 2° de la mannite;

Un principe sucré difficilement cristallisable;

Une matière organique, qui est tenue en dissolution à l'aide du principe sucré;

De l'acide malique.

Le résidu salin provenant de la décomposition du suc est formé de chaux et de potasse combinées avec les acides phosphorique, hydrochlorique, carbonique; ce dernier résultant de la décomposition des matières organiques.

Le marc, épuisé par l'eau froide, contient : de la fibre végétale; de l'acide pectique, ou le principe dont il procède, en supposant qu'il n'y soit pas tout formé. Le résidu salin de la combustion du marc est formé de phosphate et de carbonate de chaux. La matière sucrée, privée du principe insoluble qui est dissous à sa faveur, est susceptible de fermentation alcoolique; elle perd

cette propriété sous l'influence de ce principe, mais elle éprouve la transformation en mannité.

L'acide pectique, chaussé dans un creuset avec un excès de potasse, sournit de l'acide oxalique.

On peut employer l'eau ordinaire pour les lavages du marc de carottes. Si on substitue aux alcalis caustiques leurs carbonates, on obtient ainsi de l'acide avec plus de facilité et dans un plus grand état de pureté.

RECHERCHES sur la structure des métaux.

PAR M. FELIX SAVART.

Jusqu'ici les métaux fondus avaient été considérés comme les substances solides qui approchaient le plus des conditions de l'homogénéité; on les regardait comme des assemblages d'une infinité de petits cristaux réunis entre eux sans ordre et comme au hasard, et l'on était loin de soupçonner que, dans une masse quelconque de métal, il pouvait y avoir des différences d'élasticité et de cohésion aussi grandes et peut-être plus grandes que celles qu'on observe dans un corps fibreux tel que le bois.

Neanmoins l'expérience montre que des lames circulaires de métal bien égales d'épaisseur, coulées en moules ou taillées dans de grandes masses, ou enfin prises dans des feuilles laminées, se comportent toujours, par rapport aux vibrations sonores, comme si elles eussent appartenn à un corps fibreux ou régulièrement cristal-

lisé: ainsi, lorsqu'on cherche à leur faire produire le mode de division qui se compose de deux lignes croisées rectangulairement, on reconnaît bientôt que leur structure intime n'est pas la même dans toutes les directions; car ce mode de division ne peut s'y établir que dans deux positions déterminées et presque toujours sous la forme de courbes hyperboliques qui s'accompagnent de sons plus ou moins éloignés l'un de l'autre, quelquesois d'une quantité presque insensible, et quelquefois d'une tierce, d'une quarte et même d'une quinte. Des lames d'or, d'argent, de cuivre, de zinc, de fonte de fer, de fer forgé ou laminé, d'étain, de plomb, de bismuth, d'acier, d'antimoine et d'un grand nombre d'alliages de ces diverses substances, tels que le laiton, le métal des cloches, des timbres, etc., ont paru présenter des phénomènes tout-à-fait analogues à ceux des lames de bois ou de cristal de roche diversement inclinées autour des axes d'élasticité ou des directions de clivage.

Ces expériences ayant été répétées un grand nombre de fois et dans des circonstances très-différentes, on peut donc regarder comme positif qu'une lame de métal se comporte toujours comme si elle eût appartenu à un système cristallisé; mais suit-il de cette propriété qu'en esset les métaux soient cristallisés régulièrement? Cette dissiculté peut être résolue par le moyen même qui l'a mise en évidence; en esset, le caractère distinctif des corps cristallisés consistant en ce que leur structure se retrouve exactement la même pour toutes les parties d'un même plan et pour des plans parallèles pris dans une direction quelconque par rapport aux saces du cris-

tal, il est clair que, pour reconnaître si un corps est cristallisé régulièrement, il suffit, 1° d'y tailler diverses lames circulaires de même diamètre et de même épaisseur prises dans un même plan, et de voir si leurs modes de division sont parallèles entre eux et sont entendre les mêmes sons; 2º d'y prendre plusieurs lames parallèles, et de voir également si leurs modes de division se correspondent, et ensin s'ils s'accompagnent des mêmes sons. En conséquence j'ai taillé dans un cylindre de plomb, qui pesait environ 15 k., plusieurs lames de même dimension, dont la 1^{re}, la 3^{me}, la 5^{me}, la 7^{me} et la 9me étaient perpendiculaires à l'axe du cylindre, tandis que la 2^{me}, la 4^{me}, la 6^{me} et la 8^{me}, prises entre les précédentes, passaient par cet axe même et étaient contenues dans un même plan; ensuite, après avoir sait préalablement tous les repères convenables pour pouvoir reconnaître les relations de position de toutes ces lames, j'ai tracé sur chacune d'elles les deux figures acoustiques qu'elle produisait, et j'ai noté les sons qui correspondaient à ces figures. J'ai reconnu ainsi, 1º que les modes de division de toutes les lames comprises dans le plan qui passait par l'axe du cylindre étaient loin d'être les mêmes et de s'accompagner des mêmes sons; 20 que les modes de division des lames perpendiculaires à l'axe ne se correspondaient pas non plus, qu'ils étaient trèsdifférens, et qu'il s'en fallait aussi de beaucoup qu'ils s'accompagnassent des mêmes sons. Cette expérience ayant été répétée plusieurs sois tant sur le plomb que sur l'étain, et ayant toujours donné les mêmes résultats, il faut en conclure qu'une masse de métal, considérée dans son ensemble, ne possède pas les propriétés d'un corps cristallisé régulièrement, quoique chacune des lames qu'on y peut tailler se comporte comme si elle eût appartenu à un corps de cette espèce.

(La figure 1^{re} représente l'ensemble de ces disques, supposés dans la position où ils se trouvaient lorsqu'ils faisaient partie de la masse cylindrique, et les différens numéros de la figure 2^{ne} offrent les modes de division de chacun d'eux avec les sons correspondans: la direction de l'axe du cylindre est indiquée par la ligne xy dans tous les disques pairs, et la projection de leur plan sur le plan de ceux qui portent les numéros impairs, l'est par la ligne lm. Toutes ces lames avaient 6 cent. de diamètre et 4 millim. d'épaisseur; elles résonnaient avec une très-grande facilité.)

De même si l'on examine les modes de division d'une lame circulaire de métal dont le diamètre soit de un à deux décimètres, qu'ensuite on la divise en plusieurs autres petites lames également circulaires, on trouve que ces dernières diffèrent plus ou moins entre elles, tant par la disposition de leurs modes de division que par les sons qu'elles font entendre, et que rarement les lignes nodales de l'une sont parallèles à celles de l'autre. La figure 3^{me} présente les résultats d'une expérience de cette espèce faite sur une lame circulaire de plomb, et la figure 4^{me} ceux d'une expérience analogue faite sur une lame rectangulaire du même métal.

Ces faits et beaucoup d'autres du même genre que je pourrais rapporter montrent nettement que les métaux ne possèdent pas une structure homogène, mais qu'ils ne sout pas non plus cristallisés régulièrement. Il ne reste donc qu'une supposition à faire, c'est qu'ils possèdent une structure semi-régulière, comme si, au moment de la solidification, il se formait dans leur intérieur plusieurs cristaux distincts, d'un volume assez considerable, mais dont les faces homologues ne seraient pas tournées vers les mêmes points de l'espace. Dans cette idée, les métaux seraient comme certains cristaux groupés, dont chacun, considéré en particulier, offre une structure régulière, tambis que la masse entière paraît tout-à-fait confuse.

Cette manière d'envisager le phénomène se trouve appuyée par l'observation directe de quelques-unes des circonstances qui accompagnent la solidification des métaux; ainsi, si l'on examine attentivement la surface d'une masse de plomb qui est sur le point de se solidifier, on aperçoit, dans quelques points de son étendue, de petits sillons rectilignes qui ont quelquesois plusieurs centimètres de longueur, qui paraissent dirigés au hasard et qui sont toujours coupés rectaugulairement; par un grand nombre d'autres sillons du même genre mais beaucoup plus courts, de telle sorte que toute la surface du métal paraît bientôt entièrement couverte de ce singulier réseau dont la production indique évidemment une sorte de régularité dans l'arrangement des parties sous-jacentes. En effet, si l'on opère sur une masse de plomb un peu considérable, par exemple : de 12, à 15 kil., que l'on saisisse l'instant où la couche soliditiée n'a guère que 5 à 6 millim. d'épaisseur, qu'on la perçe avec un ser rouge, et qu'on repyerse le vase subitement, de manière à faire écouler la partie du métal qui est encore liquide, la face intérieure de la couche solide présentera une multitude de petits cristaux octandres

arrangés par files parallèles et croisées rectangulairement, qui formerout un plus ou moins grand nombre de systèmes distincts, correspondant, pour la position, aux systèmes de petits sillons qu'on avait aperçus sur la face opposée de la croûte solide.

Vus à la loupe, les petits cristaux qui composent chacun de ces systèmes, paraissent être groupés autour de trois droites qui se coupent ectangulairement, et ils sont arrangés de manière que leurs axes se trouvent parallèles à ces droites elles-mêmes : ainsi ils ne se touchent ou ils ne paraissent se toucher que par leurs angles solides. Maintenant si l'on imagine que les trois droites de chaque système peuvent affecter une direction qui paraît indéterminée par rapport à celle des droites des systèmes voisins, on aura une idée assez nette de la cristallisation semi-régulière d'une masse de plomb. On obtient des résultats analogues avec le cuivre, l'étain ettle zinc. Il est à remarquer que ces systèmes sont bien patts étendus quand les métaux out été maintenus en fu-- sion pendant long-temps, ou quand ils ont été fondus à diverses reprises.

Une conséquence naturelle de cette structure, c'est que les différences d'élasticité d'une même substance parmitiont en général d'autant plus grandes que les lames diretthirés qui servitont à les mettre en évidence auront multidiamètre plus perit prisque le nombre des systèmes reristallins que ces lames contiendront sera d'autant molàdre, que leur diamètre sera moins grand. C'est raussi ce que l'expérience confirme parfaitement. Ainsi l'est bien rare qu'il qu'il quant un intervalle de plus d'un demi-ton entre les deux sons d'une lame de plomb,

d'étain ou de zinc de 12 à 15 cent. de diamètre, tandis que cet intervalle est fréquemment d'une quarte dans des lames de même substance, lorsque leur diamètre n'excède pas 3 à 4 cent. Par la même raison, une masse de métal, étudiée par le même procédé, paraîtra en général posséder une structure d'autant plus régulière que ses dimensions seront moins considérables. On peut lire, dans la figure 5^{me}, les résultats d'une expérience de cette espèce faite sur un petit cylindre de plomb dont le diamètre était de 3 out., 8.

Maintenant qu'il paraît bien établi que les métaux fondus sont des assemblages de cristaux arrangés régulièrement et disposés par systèmes distincts et diversement inclinés les uns sur les autres, il ne reste plus qu'à rechercher comment cette disposition peut donner à ces substances des propriétés analogues à celles qu'on observe dans les corps cristallisés par lames superposées, mais cette recherche présente des difficultés qu'il ne sera pas facile de lever : néanmoins comme j'ai fait quelques tentatives à ce sujet, je vais en donner une idée, me

Je suppose qu'on prenne deux lames circulaires de bois. d'égale épaisseur, contenant dans leur plan les axes de plus grande et de moyenne élasticité, et qu'on les colle ensemble de manière que les axes de même espèce, dans les deux lames, laissent entre eux un angle plus ou moins ouvert; il est clair que ces systèmes de lames croisées pourront donner une idée de ce qui doit arriver dans les métaux. La marche du phénomène, est alors très-simple; car les modes de division sont à trèspeu près les mêmes que dans chacune des lames prises séparément : c'est-à-dire que l'un des deux se compose

de deux lignes croisées rectangulairement et l'autre de deux branches d'hyperbole; mais avec cette particularité que l'une des lignes nodales du système rectangulaire se place toujours sur la ligne qui divise en deux l'angle que les fibre du bois forment entre elles, et que l'une des asymptotes de la courbe hyperbolique paraît être sensiblement parallèle à la direction des sibres de l'une des lames, tandis que la seconde l'est aux sibres de l'autre lame. On obtiendrait des résultats tout-à-fait analogues par le croisement de deux lames quelconques qui contiendraient au moins l'un des axes d'élasticité, c'est-à-dire, dans lesquelles l'un des systèmes nodaux serait formé par deux lignes croisées rectangulairement. Si l'une des deux lames ne contient aucun des axes dans son plan, alors les systèmes nodaux ne se composent que de branches d'hyperbole, et la position qu'ils prennent est intermédiaire à celle qu'ils affectaient dans chacune des lames considérée isolément. Il semble donc qu'on puisse conclure de là que, de quelque manière que des corps qui possèdeut trois axes rectangulaires et inégaux d'élasticité soient réunis entre eux, leur assemblage jouit aussi de la propriété de présenter trois axes d'élasticité.

En général, il ne paraît pas qu'il y ait une grande différence entre la structure des lames de métal qui ont été taillées dans de grandes masses, et celles des lames de même substance qui ont été fondues dans des moules propres à leur faire prendre de suite la forme circulaire: parmi les premières comme parmi les secondes, il s'en tronve dont les deux sons laissent entre eux un intervalle qui quelquesois est très-petit, tandis que d'autres

sois il embrasse plusieurs tons; et ces derniers offrent ceci de remarquable, que la substance dont se compose le moule dans lequel on les coule, que la position du jet à leur circonférence ou à leur centre, que la direction verticale, diversement inclinée ou horizontale du moule, ne paraissent influer en rien sur leur état élastique, c'est-à-dire qu'or y retrouve toujours un sens de plus grande résistance à la flexion, ainsi que les deux modes de division affectant des positions déterminées et s'accompagnant de sous dissérens. Il ne m'a pas paru qu'un refroidissement subit, ni qu'un courant électrique qui traversait la lame suivant une de ses diamétrales, tandis que le métal était en fusion, exerçassent non plus une influence appréciable sur la disposition générale du phénomène; mais il n'en est pas de même d'une suite de petits chocs imprimés au moule, tandis que le métal se solidifie: cette dernière action ne manque presque jamais de troubler la formation des systèmes cristallins et de déterminer une uniformité d'élasticité assez grande pour que les lames circulaires qui ont subi cette altération ne sassent plus entendre qu'un seul son, et que le système nodal composé de deux lignes croisées n'y occupe plus une position déterminée. Il serait aussi curieux qu'important d'examiner si les métaux, dont la cristallisation a été ainsi troublée, sont aussi tenaces que dans le cas contraire, et de voir s'ils n'acquièrent pas que ues propriétés nouvelles qui les rendraient plus faciles à employer dans certaines opérations des arts.

Plusieurs causes, telles que l'écrouissage, le laminage, le recuit, peuvent altérer à divers degrés la distribution de l'élasticité des métaux; mais aucune de ces causes ne

Ces recherches conduisent à ce résultat, que les différences de résistance à la flexion suivant diverses directions d'une même masse de métal, peuvent être beaucoup plus grandes que dans certains bois, tels que le chêne, le hêtre, etc., puisqu'on rencontre des lames circulaires de métal dont les deux sons dissèrent d'une quinte, et que, dans les bois que nous venons de citer, l'intervalle entre les deux sons n'excède pas une tierce mineure pour les directions ou les dissérences d'élasticité sont les plus grandes; et cependant, comme nous l'avons établi précédemment, les élasticités extrêmes, dans le hêtre, sont entre elles comme 1 est à 16.

Quant à l'influence exercée par le recuit, elle paraît très-faible et peut-être nulle lorsque les métaux n'ont pas été écrouis; car divers disques de cuivre qui avaient été exposés pendant plusieurs heures à une température peu éloignée du point de fusion, faisaient encore entendre les mêmes sons qu'ils avaient produits avant cette opération. Mais il n'en est pas de même lorsque les lames ont d'abord été écrouies et qu'ensuite on les fait recuire: alors il arrive souvent que l'intervalle entre les deux sons varie un peu et qu'il survient quelques changemens dans la disposition des lignes nodales.

Il eût sans doute été important de déterminer pour les dissérens métaux, le plus grand écartement qu'il peut y avoir entre les deux sons que font entendre les lames circulaires qui en sont formées; mais je ne puis rien préciser à ce sujet, parce que cet écartement est d'autant plus grand que les métaux sont plus purs, et qu'il dépend d'ailleurs des particularités de l'acte de la solidification, particularités qui sont encore entièrement inconnues; néanmoins cet écartement m'a paru en général plus considérable dans l'étain, le plomb et le zinc que dans le cuivre, le bismuth, le fer, l'antimoine et l'argent; et il est toujours très-petit dans les alliages. Ainsi les deux sons du cuivre jaune et surtout ceux du métal des timbres sont si près l'un de l'autre, qu'il est presque toujours impossible de les distinguer.

Les phénomènes que nous venons d'observer dans les métaux sont loin de leur être particuliers; ou eu retrouve d'analogues dans le verre, le soufre, la résine ordinaire, la résine copale, le succin, le platre, les ardoises, etc.; l'intervalle compris entre les deux sons propres à des lames circulaires formées de ces diverses substances, est toujours très-petit : il est fort rare qu'il surpasse un demiton majeur, aussi les deux modes de division, quoique affectant constamment une position fixe, différent-ils assez peu l'un de l'autre pour se présenter presque toujours sous la forme de lignes nodales croisées rectangulairement. Il est à présumer, en un mot, qu'on découvrirait une hétérogénéité de structure presque dans toutes les substances solides, excepté peut-être dans celles qui ne sont que des dépôts de matières pulvérulentes, comme la craie, par exemple, qui paraît se rapprocher beaucoup des conditions de l'homogénéité. Parmi les corps que j'ai examinés jusqu'ici, je n'en ai trouvé qu'un seul, la cire d'Espagne, pour lequel le système de deux lignes nodales croisées à angle droit, put je placer indisséremment dans toutes les directions; mais cette substance n'étant qu'un simple mélange de résine laque, de térébenthine et de cinabre, on conçoit que ce dernier corps, qui est

à l'état pulvérulent, doit empêcher les particules de la résine de s'arranger régulièrement.

Je terminerai ce Mémoire par une observation qui paraît applicable à tous les corps qui ne cristallisent pas régulièrement: c'est qu'immédiatement après qu'ils se sont solidifiés, ils résonnent en général avec beaucoup moins de facilité qu'ils ne le font quelques heures, quelques jours ou même quelques mois plus tard. Souvent même il arrive qu'un corps, qui d'abord ne produisait que des sons très-sourds et difficiles à obtenir, finit par vibrer avec une telle facilité et une telle épergie, que ses particules se désagrégent et qu'il saute en éclats à l'occasion du plus léger ébranlement. Il semble résulter de là que, pendant l'acte de la solidification, beaucoup de particules sont en quelque sorte surprises dans des positions dont elles tendent ensuite à s'écarter, et qu'elles ne parviennent à un état d'équilibre stable qu'après un temps qui est quelquefois fort long: ainsi, par exemple, si l'on coule dans un moule convenable une lame circulaire de soufre, et qu'on cherche à la faire résonner. immédiatement après qu'elle est refroidie, on ne peut pas y réussir; mais, au bout de quelques jours, on peut en tirer des sons plus ou moins sourds; si alors on détermine le nombre des vibrations obtenues pour un mode de division quelconque, puis qu'on laisse la lame en repos pendant un ou deux mois, après ce temps écoulé, elle parle avec une facilité extrême, et de plus, pour le même mode de division, le nombre des vibrations est devenu plus considérable : le son peut ainsi s'élever de plus d'un ton. Il est bien connu que le soufre qui a été foudu ne recouvre pas, immédiatement après qu'il s'est solidifié, les mêmes propriétés qu'il avait d'abord, mais on était loin de soupçonner qu'il lui fallût pour cela des mois entiers et peut-être un temps bien plus considérable.

Analyse de l'arséniate de fer de Loaysa, près Marmato, province de Popayan.

PAR M. BOUSSINGAULT.

LE fer arséniaté dont je donne ici l'analyse s'est rencontré dans un filon de fer hydraté aurifère (paco), qui
existe dans le grunstein porphyrique décomposé de
Loaysa. Ce minéral se présente en masses poreuses
d'un vert très-pâle; sa poussière est blanche; mais,
quand on la triture avec une dissolution de potasse
caustique, elle prend une couleur jaune de rouille;
au chalumeau, il offre tous les caractères propres à
l'arséniate de fer; chauffé dans un tube fermé par une
de ses extrémités, il donne de l'eau sans laisser dégager
d'acide arsénieux.

L'arséniate de fer de Loaysa m'ayant semblé se rapprocher beaucoup d'un minéral de même nature, analysé dernièrement par M. Berzelius et qui provenait de Villarica, dans le Brésil, j'ai cru devoir lui appliquer la même méthode analytique que celle suivie par le célèbre chimiste suédois.

100 grains du minéral de Loaysa ont été chauffés dans une petite cornue à laquelle était adapté un récipient; ils ont produit 19,6 gr. d'eau. L'eau a commencé à se dégager à la première impression de la chaleur:

lorsque la cornue eut acquis une température rouge, on remarqua une odeur très-sensible d'acide sulfureux, et en même temps il se sublima de l'arsenic métallique. J'attribue la production de l'acide et du métal à la réaction de quelques particules de pyrites qui sont ordinairement disséminées dans le minéral. Après la calcination, l'arséniate n'avait pas changé sensiblement de couleur.

rique, ont laissé un résidu qui a pesé 5.0 gr. : c'était de la silice dans laquelle on distinguait quelques grains de pyrites. Après s'être aguré que la dissolution hydrochlorique ne contenait pas d'acide sulfurique, on l'a précipitée par l'hydrosulfate d'ammoniaque ajouté en excès, et le sulfure de fer obtenu a été lavé avec de l'eau qui renfermait un peu d'hydrosulfate.

Le sulfure de fer a été dissous dans l'acide hydrochlorique très-étendu; il est resté une substance noire, qui au chalumeau a été reconnue pour du sulfure de plomb mêlé d'une petite quantité de sulfure de cuivre : le sulfure de plomb, transformé en chlorure, a pesé 0,5, correspondant à 0,4 d'oxide.

La dissolution du ser dans l'acide hydrochlorique a été traitée par l'acide nitrique afin d'oxider le métal, puis précipitée par l'ammoniaque; l'oxide de ser obtenu a pesé 33,6 gr. Cet oxide, traité convenablement par la potasse caustique, a donné 1,9 gr. d'alumine; par conséquent le poids de l'oxide de ser se réduit à 31,7 gr.

Dans la liqueur de laquelle le ser avait éte séparé par l'hydrosulfure d'ammoniaque, et qui contenait le suls'est déposé du sulfure d'arsenic qui, lavé et bien desséché, a pesé 59 gr.

58 gr. de ce sulfure d'arsenic ont été dissous dans l'eau régale; il est resté 1,7 gr. de soufre, et la solution a fourni, par l'addition du chlorure de baryum, 195 gr. de sulfate de baryte, équivalent à 26,9 gr. de soufre; d'après cela, les 58 gr. d'orpiment contenaient 29,4 d'arsenic, qui répondent à 45 gr. d'acide arsénique: proportionnellement les 59 gr. de sulfure en représentent 45,8 d'acide.

Après avoir sait bouillir la liqueur de laquelle on avait retiré le sulsure d'arseuic, on y a introduit de l'ammoniaque de manière à la rendre alcaline; il s'est alors sait un précipité d'alumine qui, desséché, a pesé 0,7 gr.

Dans la liqueur ammoniacale on a versé du charure de calcium; le mélange a été introduit dans un tlacon et bouché; il ne s'est rien précipité, même après plusieurs jours : il n'y a donc pas d'acide phosphorique dans l'arséniate de Loaysa. Les produits obtenus sont :

Acide arsenic. ... 45,8, ou abstraction faite

•	de la gangue.	•	
Oxide rouge de ser. 51,7,	` .	acide arsenic.	49,6
Oxide de plomb00,4,		oxide ser	34,3
Eau		oxide plomb	00,4
Alumine02,6,		eau	16,9
Silice		•	101,2
Oxide de cuivre traces.			

L'augmentation de poids qui se remarque provient, sans aucun doute, de la suroxidation d'une partie de l'oxide de fer, qui dans le minéral se trouve à l'état d'oxidule.

Marmato, août 1828.

Nouvelles Recherches sur la chaleur spécifique des gaz.

Par MM. Aug. DE LA RIVE et F. MARCET.

(Lues à la Société de physique et d'Iristoire naturelle de Genève, le 16 avril 1829.)

(Communiquées par les Auteurs.)

Nous avions été amenés à conclure, d'après une suite nombreuse d'expériences, que sous le même volume et sous la même pression, toutes les substances gazeusés, quelle que soit leur nature, ont la même chaleur spécifique (1). On objecta aux conséquences que nous avions tirées de nos recherches, que les masses de gaz que nous soumettions à l'expérience étaient trop petites pour que nous pussions apercevoir des dissérences entre leur chaleur spécifiques, lors mêmes que ces dissérences auraient existé. Cette objection, la seule qu'on ait élevée contre l'exactitude du procédé que nous avons employé, était trop importante pour nous avoir échappé; aussi l'avions nous déjà discutée dans notre mémoire, et

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique. Mai 1827.

avions nous cherché à le résuter par diverses considérations; nous avions en particulier montré que notre appareil indiquait des dissérences de capacité entre des volumes égaux d'air atmosphérique, pris à divers états de densité, preuve que notre procédé était assez délicat pour accuser ces dissérences lorsque réellement elles existent.

Néanmoins, comme nous nous étions peu étendus sur ce point particulier, nous avons senti qu'il y aurait quelque avantage à reprendre cette partie de notre travail, afin de chercher à apprécier exactement qu'elle pouvait être l'influence de la cause d'erreur que nous venons de signaler. Dans ce but, nous avons commencé par répéter les expériences que nous avions déjà faites sur la chaleur spécifique de l'air atmosphérique à dissérentes densités, et nous les avons étendues à trois autres gaz, en nous servant toujours du même appareil que nous avons déjà employé dans nos précédentes recherches. Il n'est peutêtre pas inutile de rappeler que notre méthode consiste à juger, par la température plus ou moins élevée qu'acquièrent des volumes égaux de diverses substances gazeuses exposés à la même source de chaleur et placées dans les mêmes circonstances, de leur plus ou moins grande capacité pour le calorique. Le gaz est introduit dans une boule de verre très-mince, fixée à l'extrémité d'un tube recourbé qui plonge par son autre extrémité dans une capsule pleine de mercure; la colonne de mercure qui s'élève dans le tube détermine par sa hauteur la pression plus ou moins grande à laquelle est soumis ce gaz dont les plus petites variations de température sont indiquées par son augmentation ou sa diminution de force élastique que rendent sensibles les monvemens du mercure. On peut, par ce moyen, lorsque la pression à laquelle le gaz est soumis est de 68 à 70 centimètres, apprécier une différence d'un vingt-cinquième de degré centigrade. La boule de verre est renfermée dans une boule de cuivre très-mince et noircie intérieurement; au centre de laquelle elle est placée et dans laquelle on fait le vide; c'est cette boule de cuivre que l'on plonge dans un bain d'eau entretenu à une température constante plus élevée que la température ambiante. La chaleur arrive alors uniquement par rayonnement sur la boule de verre qui renferme le gaz, et toutes les circonstances étant parfaitement semblables pour chacun des gaz qu'on introduit successivement dans la boule, le réchaussement plus ou moins grand qu'ils acquièrent dans le même temps, doit dépendre de leur chaleur spécifique.

Le tableau qui suit indique de combien de degrés se sont réchaussés dans le même temps, savoir, cinq minutes, des volumes égaux d'air atmosphérique, d'acide carbonique, de protoxide d'azote et d'hydrogène, soumis successivement à différentes pressions et exposés à une température ambiante de 10° centigrades plus élevée que la leur, c'est-à-dire, de 20°, eux-mêmes ayant été d'abord amenés à 10°. Les degrés de réchaussement ont été calculés en prenant dans chaque cas le rapport entre l'augmentation de force élastique qu'à éprouvé le gaz au bout de cinq minutes et celle qu'il a acquisé lorqu'il s'est mis en équilibre de température avec l'eau dont il est entouré, c'est-à-dire, lorsqu'il s'est lui-même réchaussé des dix degrés.

Gaz soumis à l'expérience.	Pression à laquelle le gaz est soumis.	Réchaussement du gaz dans 5 minutes.
Air àtmosphérique.	66 centimètres. 46 25	6°,70 7,64 8,55
Acide carbonique.	68 centim. 55 42 27	6°,66 6 ,96 7 ,80 8 ,45 9 ,50
Protoxide d'azote.	67 centim. 50 37 27	6°,69 7,20 7,50?(1) 8,80
Hydrogène	65 centim. 50 32 22	7°,00 7 ,40 8 ,10 8 ,60

Il résulte de l'inspection de cc tableau, que dans les mèmes circonstances et dans le même temps, un même volume d'un gaz quelconque se réchausse d'autant plus qu'il est soumis à une pression plus saible, ce qui prouve que la chaleur spécifique des gaz sous le même volume est d'autant moindre qu'ils sont plus rarésiés. Nous n'avons point cherché à calculer les rapports exacts qui rèvons point cherché à calculer les rapports exacts qui rè-

⁽¹⁾ Il s'est évidemment glissé une erreur dans la détermination de ce nombre, qui doit être plus élevé. Nous nous en sommes aperçus trop tard pour resaire l'expérience, notre appareil étant déjà démonté quand nous avons calculé les résultats qu'il usus avait sournis.

gnent entre la force élastique d'un gaz et sa capacité pour le calorique; il aurait fallu pour cela multiplier beaucoup les expériences et les diriger d'une manière un peu différente. Notre but était seulement pour le moment, et nous croyons l'avoir atteint, de montrer que l'appareil dont nous avions fait usage dans nos précédentes expériences, était assez sensible pour donner des différences entre les chaleurs spécifiques des gaz lorsque ces différences existent, et que, par conséquent, s'il n'en avait point donné entre les divers gaz réduits au même volume et soumis à la même pression, c'est que réellement ils ont tous dans ce cas la même capacité pour le calorique, quelle que soit leur nature chimique.

Nous ne nous sommes pas contentés de cette première preuve de l'exactitude des résultats auxquels nous étions parvenus dans notre précédent travail, mais, reprenant les expériences même qui nous y avaient conduits, nous avons cherché à les répéter en opérant sur des masses beaucoup plus considérables. Dans ce but, nous avons substitué à la boule de verre dont nous nous étions servis jusqu'alors, une autre, beaucoup plus grande et cependant très-mince, puisqu'elle ne pesait qu'un peu moins de 22 grammes, quoiqu'elle pût contenir 0,4 grammes d'air atmosphérique sous la pression de 68 centimètres et à la température de 12° centigrammes, pression et température qui sont celles auxquelles le gaz était soumis dans nos expériences. Le tube recourbé qui établissait la communication entre l'intérieur de la boule et le réservoir de mercure, était de 4 millimètres de diamètre environ, de manière que le mercure pouvait s'y mouvoir librement et obéir facilement aux plus petits changemens de force élastique du gaz. Ce tube était interrompu à 12 centimètres environ de distance de la boule, par un robinet de verre qui pouvait s'y ajouter par frottement et sans ciment, et qui permettait de faire le vide dans l'intérieur de la boule et d'y introduire successivement dissérens gaz. L'absence de tout métal et de tout mastic nous a permis d'opérer sur certains gaz tels que le chlore et l'hydrogène sulfuré, que nous n'avions pu, du moins le premier, soumettre à l'expérience avec notre précédent appareil. Il saut seulement avoir soin, lorsque l'on opère sur ces gaz, de laisser dans le tube de l'air ordinaire, asin d'éviter un contact immédiat entre eux et la surface supérieure de la colonne de mercure qui serait sans cela tout de suite attaquée. Cette précaution ne peut rien changer aux résultats, vu que la quantité d'air atmosphérique qui reste dans le tube est comme infiniment petite par rapport à la quantité de gaz qui est dans la boule, et que d'ailleurs la légère impureté qui en résulte pour ce gaz, ne pourrait avoir d'influence que dans l'appréciation des chaleurs spécifiques relatives des diverses substances gazeuses, si l'on arrivait à trouver qu'elles distèrent les unes des autres sous ce rapport.

La nouvelle boule de verre a été placée, comme la précédente, au centre d'un ballon de cuivre de 22 centimétres environ de diamètre, dans lequel on faisait le vide et dont les parois, très-minces, étaient noircies intérieurement. Dans chaque expérience, nous commençons par opérer un vide aussi parfait que possible dans la boule de verre, pour y introduire le gaz que nous y laissons soumis à la pression de 69 centimètres environ; nous faisons ensuite le vide dans la boule de cuivre et

nous la plaçons dans une masse d'eau entretenue constamment à la température de 120,5 centigrades; nous sommes assurés que le gaz a pris la température de cette cau quand la colonne de mercure, qui est dans le tube, après avoir monté ou descendu, reste pendant quelque temps parfaitement stationnaire. Nous transportons alors rapidement la boule de cuivre dans un second baquet rempli d'eau à la température de 31° centigrades. Aussilôt le gaz, en se réchauffant, augmente de force élastique et sait descendre la colonne de mercure. A partir de l'instant où le réchaussement commence, nous observons, de minute en minute, de combien la colonne de mercure s'abaisse, ce qui nous donne les accroissemens successifs de la force élastique de ce gaz, d'où il est facile de conclure les augmentations correspondantes de sa température. L'expérience saite, nous nous assurons qu'aucune des portions de l'appareil n'a perdu, et nous la recommençons, soit avec le même gaz, soit avec un nonveau que nous introduisons dans la boule de verre, après y avoir sait plusseurs sois le vide pour chasser complètement le premier. Nous n'entrerons pas dans le détail minutieux des précautions que nous avons prises pour rendre les expériences aussi exactes que possible; nous nous bornerons à faire remarquer que nous avons eu soin d'employer des gaz bien purs et bien desséchés et d'opérer sur de graudes masses d'eau que nous agitions continuellement, afin que leur température fût bien la même tout autour de la boule de cuivre qui en était complètement entourée. Chaque expérience a été répétée plusieurs fois, et il n'a pas même été nécessaire, le plus souveirt, de prendre des moyens entre les résultats qu'elles nous

ont donnés, tant ils étaient d'accord les uns avec les autres.

l'air atmosphérique, l'acide carbonique, le protoxide d'azote, l'hydrogène percarburé (gaz oléfiant), l'acide sulfureux, l'hydrogène sulfuré, le chlore et l'hydrogène. Nous avons commencé par les gaz que nous venons de nommer qui nous semblaient distérer le plus les uns des autres par leurs propriétés physiques et chimiques. Comme les résultats qu'ils nous ont donnés ont été parfaitement semblables les uns aux autres, nous n'avons pas cru devoir étendre nos recherches aux autres substances gazeuses que nous avions d'ailleurs déjà examinées sous ce rapport dans notre précédent travail.

Le tableau qui suit peut donner une idée exacte de chacune de nos expériences. La première colonne contient les noms des gaz sur lesquels on opère; la seconde indique au bout de combien de minutes chaque observation est saite à partir de l'instant où le réchaussement a commencé, c'est à-dire, à partir de l'instant où la boule de cuivre a passé de l'eau à 12°,5 dans celle à 31°; la troisième renferme le nombre de millimètres dont le volume de meicure s'abaisse, soit les accroissemens de force élastique du gaz correspondans à chacune des époques de l'observation; ensin la 4me colonne donne, en degrés centigrades, les réchauffemens du gaz, déduits des augmentations correspondantes de sa force élastique. L'élévation de température est facile à calculer dans chaque cas, en se rappelant qu'à la pression de 69 à 70 centimètres à laquelle les gaz sont soumis, chaque degré centigrade correspond, comme il est facile de le démontrer, à une dissérence de

2ⁿ,5 dans la force élastique, soit à 25 des divisions de notre échelle qui donne très-exactement les dixièmes de millimètres; d'où il résulte que nous pouvons faillement apprécier dans le réchaussement une dissérence de ;, soit 0,04 de degré centigrade.

Gaz soumis à l'expérience.	Epoques des observations.	Accroissemens de la force élastique du gaz.	Rée ha : ffemens du gaz déduits des accroissemens correspondans de sa force élastique.
Air atmosphérique.	2 minutes. 3 4 5 6 7	millim. 23,0 28,1 31,5 33,5 34.6 35,4 36,0	9°,20 11,24 12,60 13,40 13,84 14,16
Acide carbonique.	2 minutes. 5 4 5 6 7 8	23,0 28,0 31,5 33,7 34,7 35,5 35,9	9°,20 11,20 12,60 13,48 13,88 14,20 14,36
Protoxide d'azote.	2 minutes 3 4 5 6 7	23,0 28,0 31,3 33,4 34,5 35,5 36,0	9°,20 11,20 12,52 15,36 13,80 14,20
Hydrog.percarburé (gaz oléfiant).	2 minutes 3 4 5 6	23,0 28,0 31,5 33,1? 34,5	9°,20 11,20 12,60 15,24?

Gaz soumis à l'expérience.	Epoques des observations.	Accroissemens de la force élastique du gas.	Réchauffemens du gaz déduits des accroissemens correspondans de sa force élastique.
		millim.	cent.
	2 minutes.	2 3,0	9°,20
Acide sulfureux	3	28,0	11,20
	(4	31,5	12,60
	2 minutes.	23,0	9°,20
Hydrogène sulfuré.	3	28,1	11,24
	4	31,7	12 ,68
	2 minutes.	22,9	9°, 16
	3	28,0	11,20
Chlore	4	31,6	12,64
	4 5 6	3 ,5	13,40
	6	34,4	13,76
i	2 minutes.	23,6	9°,44
Hydrogène	3	29,0	11,60
	3 4 5 6	132,0	12,80
	5	33.8	13,52
	6	34,7	. 13,88
	7	35,5	1,20
	3	36,1	14,44
·			4 .

Il faut observer sur ce tableau, 1° que, pour certains gaz tels que l'acide sulfureux, l'hydrogène sulfuré et le chlore, nous n'avons pas pu pousser les observations aussi loin que pour les autres, à cause de la difficulté que nous avons éprouvée à empêcher qu'au bout d'un certain temps ils ne se mélangeassent complètement avec l'air que nous avions laissé dans le tube, et ne vinssent attaquer la surface de la colonne de mercure; en effet, dès que nous apercevions la plus légère trace d'action, nous étions obligés de cesser l'observation de peur de ne

pouvoir mesurer exactement la surface du mercure; 2° que celle des observations relatives au gazoléfiant faite au bout des cinq minutes, est réellement erronée, comme le prouve l'accord des autres avec les résultats correspondans obtenus pour les autres gaz; 3° que les degrés de réchaussement observés pour le gaz hydrogène différent trop de ceux qui ont été obtenus pour les autres gaz, pour qu'on puisse attribuer cette dissérence à une simple erreur; mais qu'il existe une autre cause à laquelle elle est dué, et sur laquelle nous reviendrons.

Si nous comparons entre eux les résultats fournis par le tableau qui précède, nous voyons que des volumes égaux de tous les gaz que nous avons soumis à l'expérience, non compris l'hydrogène, ont acquis, au bout du même temps, une même augmentation de force élastique et par conséquent un même accroissement de température. Ainsi, au bout de deux minutes, leur force élastique a augmenté de 23 millimètres, et par conséquent leur température s'est élevée de 9°,20; pour le chlore seulement, l'augmentation de force élastique n'a été que de 22^m,9, ce qui correspond à un réchaussement de 9°, 16. La dissérence de quatre centièmes est trop petite pour qu'on puisse l'attribuer à autre chose qu'à une erreur d'expérience; c'est ce que prouvent d'ailleurs les autres résultats obtenus pour le chlore, et qui sont tels que leur différence, par rapport aux autres gaz, est nulle ou en sens contraire. Au bout de trois minutes, l'augmentation de force élastique a été pour l'air et pour l'hydrogène sulfuré de 28^m, 1, et pour les autres gaz de 28,0, ce qui correspond à un réchaussement, pour les deux premiers, de 11º,24, et pour les derniers de 11º,20. En poursuivant de semblables comparaisons, on trouve que, dans les cas peu nombreux où il y a des différences entre les degrés de réchaussement observés pour les divers gaz au bout d'un même temps, ces dissérences rapportées à l'air atmosphérique ne sont que de 0,04 de degré, excepté dans deux seuls cas où elles se sont élevées à 0,08; et comme elles sont tantôt en plus, tantôt en moins pour le même gaz, elles disparaissent si l'on preud une moyenne entre les expériences saites au bout des temps ditiérens.

Il nous paraît bien prouvé maintenant par la suite des expériences dont nons venons d'exposer les détails, que des volumes égaux de différens gaz, placés dans les mêmes circonstances, acquièrent, dans le même temps, le même degré de réchaussement; résultat qu'on we peut expliquer qu'en admettant ou que ces gaz ont la même chaleur spécifique, ou que l'appareil n'est pas assez sensible pour nous faire apercevoir les dissérences dans le degré de réchaussement, si récliement clies existent. La dernière supposition nous paraît tout-à-sait invraisemblable, vu que la boule de verre pesant un peu moins de 22 grammes, et pouvant contenir 05,4 d'air atmosphérique, ne peut à elle seule absorber tout le calorique et rendre nulle l'influence du gaz sous ce rapport. En effet, le volume constant du gaz dont le poids variable dépend de la pesanteur spécifique qui lui est propre, est assez considérable pour qu'une dissérence de quatre centièmes de degré dans son degré de réchaussement comparé à celui d'un autre, n'en produise pas une d'un dixième dans leur chaleur spécifique relative. C'est ce qu'il est facile de démontrer par la sormule des chaleurs spécifiques, en supposant que le calorique rayonnant qui arrive sur la boule de verre, se répartisse proportionnellement à leurs masses et à leurs chaleurs spécifiques entre la boule et le gaz qu'elle renferme. On voit en effet qu'en calculant ainsi la capacité relative de deux gaz pour le calorique dans les cas où les degrés de réchaussement observés dans les mêmes temps sont différens, on arrive à deux nombres dont l'un ne dissère de l'autre que d'un dixième. En mettant donc de côté les observations qui donnent une identité parsaite dans les degrés de réchaussement, en ne tenant compte que de celles beaucoup moins nombreuses qui donnent une dissèrence, on parvient néanmoins à montrer que, si les chaleurs spécifiques des gaz dissèrent entre elles, elles ne peuvent dissérer que d'un dixième.

Quant à la faculté conductrice de chaque gaz pour le calorique, il paraît que, l'hydrogène excepté, elle dissère fort peu, comme d'autres saits l'avaient déjà démontré, et que les dissérences de température et les masses de gaz n'étaient pas dans nos expériences assez considérables pour qu'elle pût exercer une influence dans la vitesse du réchaussement. Il n'y a que l'hydrogène pour lequel cette influence ait été sensible d'une manière évidente, puisqu'au bout de deux minutes, il s'est réchaussé de 9°,44 au lieu de 9°,20; au bout de 3 minutes, de 11°,60 au lieu de 11°,24; au bout de 4 minutes, de 12°,80, au lieu de 12°,60, etc.; ce n'est qu'au bout de 6 minutes que son réchaussement est devenu à peu près semblable à celui des autres gaz, parce que la différence entre sa propre température et celle de l'enceinte devenant beaucoup moindre, l'effet de sa,plus. grande conductibilité a dû disparaître. D'autres recherches antérieures aux nôtres avaient déjà montré la faculté que possède l'hydrogène de se mettre beaucoup plus rapidement que les autres gaz en équilibre de température avec les corps ambians : c'est donc bien à cette circonstance et non pas à une autre cause, telle qu'une différence de chaleur spécifique, qu'il faut attribuer la vitesse plus grande de son réchaussement dans les premiers instans.

On pourrait peut-être tirer des expériences qui précèdent, la conséquence que l'influence qu'exerce la conductibilité différente des gaz n'est pas nulle, mais que le réchaussement est le même pour tous, parce que le pouvoir conducteur est dans chacun d'eux proportionnel à la chaleur spécifique qu'il possèdo: c'est-à-dire, que le gaz qui tendrait à se réchausser le plus vite à cause de sa plus grande conductibilité, aurait une plus grande capacité pour le calorique, ce qui serait qu'en définitive son réchaussement ne serait pas plus prompt. Nous ne croyons pas nécessaire de discuter cette conséquence qui ne peut être admise: 10 parce que toutes les expériences qui ont été saites jusqu'à présent montrent que les gaz dissèrent très-peu entre cux sous le rapport de la conductibilité, et que, vu la manière dont nos expériences ont été dirigées, cet élément ne peut exercer aucune insluence; 2º parce que cette conséquence nous conduirait, pour des chaleurs spécifiques des gaz, à des résultats trop opposés à ceux auxquels ont conduit les expériences antérieures, pour qu'on pût les admettre; 3° enfin, parce que l'exemple de l'hydrogène en saisant une exception à cette loi hypothétique, montre que, lorsque la dissérence de conductibilité est réellement un peu grande, elle exerce une influence facile à apprécier.

Qu'il nous soit permis de citer encore en preuve de la sensibilité de notre appareil, la manière exacte dont il indique par un réchaussement plus rapide le pouvoir conducteur plus considérable de l'hydrogène. Si la boule de verre exerçait seule une influence sensible sur ce réchaussement, et que la masse du gaz intérieur sût trop petite pour y influer en quoi que ce soit, on ne devrait voir aucune dissérence entre la température acquise dans les mêmes circonstances et au bout du même temps, par l'hydrogène ou par un gaz moins conducteur.

Nous croyons donc pouvoir tirer des nouvelles recherches que nous venons d'exposer, les mêmes conclusions que nous avions déjà énoncées dans notre précédent Mémoire:

- 1° Que, sous la même pression et sous le même volume, tous les gaz ont la même chaleur spécifique;
- 2º Que, sous le même volume, un même gaz a d'autant moins la chaleur spécifique, que la pression à laquelle il est soumis est moindre.

Réplexions sur le procédé proposé par M. James Smittson, pour découvrir de très-petites quantités de sublimé corrosif ou d'un sel mercuriel;

PAR M. ORFILA.

Nous devons à M. James Smittson un procédé à l'aide duquel il est possible, suivant lui, de découvrir des atomes d'un sel mercuriel. En plongeant, dit-il, dans la

dissolution suspecte une sorte de petite pile électrique composée d'une lame ou d'un anneau d'or que l'on a préalablement recouvert en spirale d'une seuille d'étain roulée, et en ajoutant une ou deux gouttes d'acide hydrochlorique, on verra au bout de quelques minutes ou de plusieurs heures, suivant qu'il y a plus ou moins de sublimé corrosif en dissolution, le mercure du sublimé se porter au pôle résineux sur l'or et le blanchir; il suffira ensuite de chausser la lame ou l'anneau d'or pour volatiliser le mercure, et saire reprendre la couleur jaune à la portion blanchie. M. Nicole, pharmacien à Dieppe, a déjà eu occasion de saire une heureuse application de ce procédé dans un cas d'empoisonnement par le sublimé corrosif, où la présence de ce corps était d'ailleurs sacile à prouver par d'autres réactifs.

Mais, s'il est vrai qu'à l'aide de cette petite pile on peut découvrir des atomes d'un sel mercuriel dans une liqueur, n'est-il pas également vrai que l'appareil dont il s'agit est susceptible de nous induire en crreur, en se comportant avec une dissolution qui ne contient point de mercure, comme il le faisait avec un sel mercuriel? Nous n'hésitons pas à répondre par l'affirmative, et

nous nous appuyons sur les faits suivans:

1º Un sirop sudorifique, dit régénérateur du sang, ayant été soumis dernièrement à notre examen, nous le traitames par les réactifs propres à déceler les plus petites traces de dissolution mercurielle. Voyant qu'aucun de ces agens ne maniscatait la présence du mercure, on eut recours à la petite pile composée d'or et d'étain, après avoir, comme l'indique M. Smittson, ajouté quelques gouttes d'acide hydrochlorique. Au bout de deux heures, le premier de ces métaux offrait des plaques blanches semblables à celles qu'anrait sait naître une saible dissolution mercurielle; et, en le chaussant, il reprenait sa couleur jaune, comme cela a lieu lorsqu'on chausse de l'or blanchi par du mercure. Nous étions sortement disposés à conclure que le sirop régénérateur contenait une préparation mercurielle, et pourtant il n'en renferme pas. Pour acquérir la certitude que le blanchîment de la lame d'or dépendait d'une autre cause que de l'application d'une couche de mercure mitallique, de mereure non susceptible de se combiner avec l'or : aussi n'y avait-il pas eu combinaison entre ces deux corps, mais seulement application de l'un sur l'autre;

6° La même expérience sut répétée en suspendant la lame d'étain au milieu de la liqueur, et en mettant au fond du verre la lame d'or : les résultats surent les mêmes.

Dès qu'il était prouvé que, pour obtenir l'application du mercure sur la lame d'or et le blanchîment de celleci, il fallait absolument faire usage de la petite pile et renoncer à l'emploi des deux lames séparées, il devenait important de savoir s'il ne serait pas possible de reconnaître que la lame d'or de la petite pile devait sa couleur blanche au mercure plutôt qu'à l'étain.

Pour résoudre cette question, on traita comparativement par une goutte d'eau régale deux taches blanches produites sur l'or, l'une par le mercure, l'autre par l'étain: l'or reprit sa couleur jaune dans l'un comme dans l'autre cas; mais la quantité de matière attaquée par l'acide était trop faible pour qu'il fût possible de déterminer s'il s'était formé un sel de mercure. Nul donte que cela se pourrait, si les taches étant excessivement épaisses, on pouvait, à l'aide de l'acide nitrique ou de l'eau régale, obtenir une dissolution contenant une quantité sensible de sel. On eut recours à l'acide hydrochlorique concentré et pur, qui, étant appliqué sur la lame d'or blanchie par l'étain, ne tarda pas à dissoudre tout l'étain, et l'or reprit sa couleur jaune, tandis que les portions de la lame d'or qui avaient été blanchies par le mercure, résistèrent à l'action de l'acide, conservèrent leur couleur blanche-grisâtre, même au bout de vingt-quatre heures (1). L'acide hydrochlorique peut

⁽¹⁾ Il est à remarquer que, lorsque la petite pile est restée dans une dissolution mercurielle, et que la lame d'or a été blanchie dans toute son étendue, les portions de cette lame, que l'étain recouvrait, sont blanchies par de l'étain, tandis que les autres le sont par du mercure : or, celles-ci sculement résistent à l'action de l'acide hydrochlorique.

donc servir à reconnaître si la lame d'or de la petite pile

est blanchie par du mercure ou par de l'étain.

Mais un moyen bien plus certain d'y parvenir, consiste à placer la lame d'or au fond d'un petit tube de verre, après l'avoir roulée pour qu'elle occupe moins d'espace. En chaussant, le mercure se volatilise et vient se condenser à la partie supérieure du tube, dont l'extrémité a été préalablement tirée à la lampe; tandis qu'ou n'obtient rien de semblable si l'or est blanchi par l'étain.

Nous n'hésitons pas à conclure, d'après ce qui précède, 1° que le petit appareil imaginé par M. James Smittson, pour découvrir de très-petites quantités de sublimé corrosif, ne peut servir à décéler des atomes d'une préparation mercurielle dans une liqueur suspecte, qu'autant qu'on retire du mercure métallique par la distillation de la lame d'or, parce que ce petit appareil se comporte, à très-peu de chose près, de la même manière, lorsqu'on le place dans des liqueurs non mercurielles, légèrement acides, ou qui contiennent seulement une petite quantité de sel commun; 2º qu'à la vérité, la manière dissérente d'agir de l'acide liydrochlorique concentré et pur sur la lame d'or blanchie par le mercure ou par l'étain, peut déjà faire croire que cette lame est plutôt recouverte par l'un que par l'autre. de ces métaux; 3º que les experts seraient blàmables, si, dans l'état actuel de la science, ils continuaient à regarder, ainsi que l'avait conseillé M. Smittson, comme preuve de l'existence d'une préparation mercurielle, le simple blanchiment de la lame d'or de la petite pile, et la possibilité de lui faire recouvrer la couleur jaune par l'action de la chaleur: 4° que, pour acquérir cette preuve, il faut d'abord traiter la lame d'or par l'acide hydrochlorique concentré et pur, puis recourir à la distillation, après l'avoir lavée : par ce moyen, on pourra continuer à se servir avantageusement de la petite pile électrique, qui est, sans contredit, le réactif le plus sensible pour découvrir les plus petites traces d'un sel mercuriel.

(Journal de Chimie médicale, etc., n° 6, 1829.)

Programmes des prix proposés par l'Académie royale des Sciences, pour les années 1830 et 1831.

Grand prix de mathématiques, pour 1830.

L'Académie rappelle qu'elle a proposé, pour le concours des années 1828 et 1829, un prix qui sera décerné dans la séance publique du mois de juin 1830.

Afin de donner plus d'extension et de variété aux travaux sur lesquels le choix pourrait porter, l'Académie a arrêté que le prix sera décerné à celui des ouvrages, ou manuscrits ou imprimés, qui présentera l'application la plus importante des théories mathématiques, soit à la physique générale, soit à l'astronomie, ou qui contiendrait une découverte analytique très-remarquable. On considérera comme admises à ce concours, toutes les pièces qui auront été rendues publiques, ou séparément, ou dans des recueils scientisiques, depuis le 1er janvier 1828 jusqu'au 1er janvier 1830, et qui seront parvenues à la connaissance de l'Académie; le concours sera établi entre ces pièces et les Mémoires, ou imprimés ou manuscrits, que les auteurs auraient adressés ou remis au secrétariat de l'Institut, soit qu'ils aient fait connaître leur nom, soit que le nom soit inscrit dans un billet cacheté. Dans ce cas, le billet ne sera ouvert, suivant l'usage, que si la pièce est couronnée.

Le prix consistera dans une médaille d'or de la valeur de trois mille francs. Les ouvrages ou Mémoires adressés par les auteurs devront être remis au secrétariat de

l'Institut, avant le 1er mars 1830.

Ce terme est de rigueur.

Grand Prix de mathématiques; pour 1830.

L'Académie rappelle qu'elle a proposé pour sujet du prix de mathématiques qu'elle devait adjuger en 1828, d'examiner dans ses détails le phénomène de la résistance des sluides, en déterminant avec soin par des expériences exactes, les pressions que supportent sépachoisis sur les parties antérieures, latérales et posterieures d'un corps, lorsqu'il est exposé au choc de ce fluide en mouvement, et lorsqu'il se meut dans le même fluide en repos; mesurer la vitesse de l'eau en divers points des filets qui avoisinent le corps; construire sur les données de l'observation les courbes que forment ces filets; déterminer le point où commence leur déviation en avant du corps; ensin établir, s'il est possible, sur les résultats de ces expériences, des formules empiriques, que l'on comparera ensuite avec l'ensemble des expériences faites antérieurement sur le même sujet.

L'Académie n'a pu décerner ce prix à aucune des pièces qui ont été envoyées au concours précédent. Toutefois, la même question de la résistance des fluides n'est
point exclue de celles qui pourraient être traitées pour
le concours actuel. Cette question est nommément comprise parmi les diverses autres recherches mathématiques auxquelles le prix pourra être adjugé, conformément à l'énoncé du présent programme du grand prix
de mathématiques proposé pour les années 1829 et 1830.

Le prix consistera en une médaille d'or de la valeur de trois mille francs. Il sera décerné dans la séance

publique du mois de juin 1830.

Les ouvrages ou Mémoires adressés par les auteurs devront être remis au secrétariat de l'Institut, avant le mars 1830.

Ce terme est de rigueur.

Grand prix des sciences naturelles, pour 1830.

L'Académie rappelle qu'elle a proposé comme sujet du prix des sciences naturelles, qui sera distribué dans la séance publique du premier lundi de juin 1830:

Une description, accompagnée de figures suffisamment détaillées, de l'origine et de la distribution des

nerfs dans les poissons.

On aura soin de comprendre dans ce travail au moins un poisson chondroptérygien, et, s'il est possible, une lamproie, un acanthoptérygien thoracique, et un malacoptérygien abdominal. Rien n'empêchera que ceux qui en auront la facilité ne multiplient les espèces sur lesquelles porteront leurs observations; mais ce que l'on désire surtout, c'est que le nombre des espèces ne nuise pas au détail et à l'exactitude de leurs descriptions; et un travail qui se bornerait à trois espèces, mais qui en exposerait plus complètement les nerfs, serait préféré à celui qui, embrassant des espèces plus nombreuses, les décrirait plus superficiellement.

Le prix consistera en une médaille d'or de la valeur de trois mille francs. Les Mémoires devront être remis au secrétariat de l'Institut, avant le 1^{er} janvier 1830.

Ce ternie est de rigueur.

Grand prix des sciences naturelles, pour 1831.

L'Académie remet, pour la troisième fois, au concours

le sujet suivant:

Faire connaître, par des recherches anatomiques et à l'aide de figures exactes, l'ordre dans lequel s'opère le développement des vaisseaux, ainsi que les principaux changemens qu'éprouvent en général les organes destinés à la circulation du sang chez les animaux vertébrés, avant et après leur naissance, et dans les diverses époques de leur vie.

Pour indiquer l'importance que l'Académie doit mettre à la solution de cette question, il suffira de rappeler les faits suivans:

On a suivi le développement des vaisseaux veineux et artériels dans les œufs des oiseaux fécondés et soumis à l'incubation : on a décrit l'ordre successif dans lequel ces canaux se manifestent, les révolutions que les uns subissent en s'oblitérant; les autres, en se produisant en même temps que les organes destinés à la respiration et aux diverses sécrétions.

On a reconnu aussi que, chez les embryons des mammisères, l'arrangement des parties destinées à la circulation est modisié par des dispositions transitoires qui s'essacent presque complètement dans l'âge adulte; que dans cette classe d'animaux le soie, les poumons et d'autres organes encore se développent plus ou moins tardivement, et varient suivant les âges, et même d'après la manière de vivre de quelques espèces : chacune de ces circonstances avait nécessité un tout autre mode de circulation.

Ces modifications ont été surtout reconnues et appréciées dans ces derniers temps chez quelques reptiles, comme les batraciens dont l'existence et l'organisation avec telle ou telle forme pouvaient se prolonger ou s'abréger, sous l'influence de certaines conditions qui entraînent la permanence ou l'oblitération des organes destinés à leurs modes successifs de respiration et de circulation.

On a même annoncé tout récemment avoir retrouvé des traces de changemens analogues dans les embryons des animaux à sang chaud.

Ensin, on a peu de notions sur les saits que pourra ossrir à la science l'organisation des poissons étudiés

sous les rapports que demande le programme.

En appliquant donc à une ou à plusieurs espèces de chacune des classes établies parmi les animaux vertébrés les recherches que l'Académie sollicite, les concurrens fourniront des faits précieux pour la science de l'organisation.

Le prix accordé à l'auteur du meilleur Mémoire sur ce sujet, sera une médaille d'or de la valeur de quatre mille francs, qui sera décernée dans la séance publique

du mois de juin de l'année 1831.

Les Mémoires, écrits en français ou en latin, devront être remis au secrétariat de l'Institut avant le 1er janvier de la même aunée. Les concurrens se soumettront d'ailleurs a toutes les conditions exigées : savoir, d'adresser, franc de port, leur Mémoire avec une épigraphe répétée sur une enveloppe cachetée qui contiendra leur nom, et de faire l'abandon de leur manuscrit, dont ils auront cependant la liberté de faire prendre des copies.

Prix fondé par seu M. Alhumbert, pour 1831.

L'Académie avait proposé la question suivante :

Exposer d'une manière complète, et avec des figures, les changemens qu'éprouvent le squelette et les muscles des grenouilles et des salamandres dans les différentes époques de leur vie.

Aucun Mémoire n'ayant été couronné, l'Académie soumet de nouveau la même question aux recherches des anatomistes; elle a cru devoir prolonger le temps accordé aux concurrens, et réunir en un seul prix les arrérages du legs de M. Alhumbert. On expose ici quelques-uns des motifs qui peuvent exciter le zèle et le talent de l'observation dans ces sortes de recherches.

Tous les animaux qui ont des vertèbres éprouvent, pendant la durée de leur existence, des changemens notables dans leur contiguration et dans la plupart de leurs organes destinés aux sensations, aux mouvémens, à la nutrition, à la circulation, à la respiration; mais ces transformations ont lieu le plus souvent lorsqu'ils sont encore renfermés dans l'œuf, et alors leur état de mollesse et la difficulté de les observer apportent de

grands obstacles aux recherches. Parmi ces animaux à vertèbres, un ordre entier de la classe des reptiles, celui qui comprend les grenouilles et les salamandres, présentent un mode de développemens analogue, mais beaucoup plus curieux et plus facile à suivre, parce qu'il s'opère assez lentement et sous nos yeux. C'est une sorte de métamorphose plus ou moins analogue à celle qu'éprouvent les insectes. L'animal qui sort de la coque molle, déposée dans l'eau où son germe a été sécondé après la ponte, se trouve dans le cas de tous les poissons. Forcé de vivre dans un milieu liquide, il y respire par des branchies; il s'y meut à l'aide d'une longue échine, comprimée en une scule nageoire verticale que meuvent des muscles latéraux, et tout son squelette est approprié à ce genre de vie. Les organes des sens sont situés, disposés autrement qu'ils ne le seront par la suite; car la bouche, les viscères auront une autre position, d'autres formes, des dimensions tout-à-fait différentes. À une époque déterminée du développement, l'animal change successivement de formes, d'habitudes, de genre de vie; d'aquatique qu'il était, il devient aérien; car ses appareils respiratoires qui font parties du squelette sont toutà-fait modifiés dans les faisceaux de fibres musculaires destinés à les mouvoir. L'animal perd souvent sa queue de poisson, ainsi que les muscles qui la faisaient agir comme une rame. Il prend des membres articulés, composés de pièces osseuses que l'on voit se former, se régénérer même à volonté, ainsi que les autres organes destinés à produire un mode de locomotion tout-à-fait différent.

L'animal, sans cesser d'être lui, a tout-à fait changé de forme, d'organisation, de facultés, de mœurs. Il offre donc, par une réunion de circonstances les plus heureuses, une sorte d'expérience toute faite, pour nous apprendre comment un poisson forcé de vivre dans l'eau, d'y respirer et de s'y mouvoir, pourra devenir un quadrupède aérien, dont les sens, les habitudes, la manière de vivre, et surtout (et c'est le seul point sur lequel l'Académie demandera des détails) comment le mécanisme des mouvemens a pu changer d'une manière si notable; car, sous ce rapport, un même animal nous offre deux organisations diverses et successives pendant lesquelles on peut observer une désorganisation partielle et une sur-organisation.

D'après ces considérations, l'Académie propose au concours un prix de 1500 francs, lequel sera décerné, dans la séance publique du mois de juin 1831, au

meilleur Mémoire sur la question suivante:

Déterminer à l'aide d'observations, et démontrer, par des préparations anatomiques et des dessins exacts, les modifications que présentent, dans leur squelette et dans leurs muscles, les reptiles batraciens, tels que les grenouilles et les salamandres, en passant de l'état de larve à celui d'animal parfait.

Le prix consistera dans une médaille d'or de la valeur

de quinze cents francs.

Les Mémoires devront être remis a secrétariat de l'Institut, avant le 1^{er} avril 1831 : les noms des auteurs dans des billets cachetés, comme à l'ordinaire.

Le terme est de rigueur.

Prix de Physiologie expérimentale, fondé par M. de Montyon.

L'Académie annonce qu'elle adjugera une médaille d'or de la valeur de huit cent quatre-vingt-quinze francs, à l'ouvrage imprimé, ou manuscrit, qui lui paraîtra avoir le plus contribué aux progrès de la Physiologie expérimentale.

Le prix sera décerné dans la séance publique du 1er

lundi de juin 1830.

Prix de Mécanique fondé par M. de Montyon.

Ce prix sera adjugé à celui qui, au jugement de l'Académie royale des sciences, s'en sera rendu le plus digne, en inventant ou en perfectionnant des instrumens utiles aux progrès de l'agriculture, des arts mécaniques et des sciences.

Ce prix sera une médaille d'or, de la valeur de mille francs. Les ouvrages ou Mémoires adressés par les auteurs, ou, s'il y a lieu, les modèles des machines ou des appareils, devront être envoyés francs de port au secrétariat de l'Institut avant le 1^{er} janvier 1830.

Prix divers du legs Montyon.

Conformément au testament de seu M. le baron Auget de Montyon, et aux ordonnances royales du 29 juillet 1821, et du 2 juin 1824, la somme annuelle résultant des legs dudit baron de Montyon pour récompenser les perfectionnemens de la médecine et de la chirurgie, sera employée, en un ou plusieurs prix à décerner par l'Académie royale des sciences, à l'auteur ou aux auteurs des ouvrages ou découvertes qui seront jugés les plus utiles à l'art de guérir.

La somme annuelle provenant du legs fait par le même testateur en fayeur de ceux qui auront trouvé les moyens de rendre un art ou un métier moins insalubre, sera également employée en un ou plusieurs prix à décerner par l'Académie aux ouvrages ou découvertes qui auront paru les plus utiles et les plus propres à concourir au but que s'est proposé le testateur.

L'Académie a jugé nécessaire de saire remarquer que les prix dont il s'agit ont expressément pour objet des découvertes et inventions propres à perfectionner la médecine ou la chirurgie, et qui diminueraient autant que possible les dangers des diverses professions ou arts mécaniques.

Les pièces admises au concours n'auront droit aux prix qu'autant qu'elles contiendraient une découverte parfaitement déterminée.

Si la pièce a été produite par l'auteur, il devra indiquer la partie de son travail où cette découverte se trouve exprimée: dans tous les cas, la commission chargée de l'examen du concours fera connaître que c'est à la découverte dont il s'agit, que le prix est donné.

Les sommes qui seront mises à la disposition des auteurs des découvertes ou des ouvrages couronnés, ne peuvent être indiquées d'avance avec précision, parce que le nombre des prix n'est pas déterminé; mais les libéralités du fondateur et les ordres du Roi ont donné à l'Académie les moyens d'élever ces prix à une valeur considérable; en sorte que les auteurs soient dédommagés des expériences ou recherches dispendieuses qu'ils auraient entreprises, et reçoivent des récompenses proportionnées aux services qu'ils auraient rendus, soit en prévenant ou diminuant beaucoup l'insalubrité de certaines professions, soit en perfectionnant les sciences médicales.

Les ouvrages adressés par les auteurs devront être envoyés au secrétariat de l'Institut, avant le 1^{er} janvier 1830.

Le jugement de l'Académie sera annoncé à la séance publique du premier lundi de juin de l'année 1830.

Prix de Statistique, fondé par M. de Montyon.

Parmi les ouvrages qui auront pour objet une ou plusieurs questions relatives à la statistique de la France, celui qui, au jugement de l'Académie, contiendra les

recherches les plus utiles, sera couronné dans la première séance publique. On considère comme admis à ce concours les Mémoires envoyés en manuscrit, et ceux qui, ayant été imprimés et publiés, seront parvenus à la connaissance de l'Académie; sont seuls exceptés les ouvrages de ses membres résidens.

Les ouvrages que les auteurs jugeraient convenables d'adresser, devront être envoyés, francs de port, au secrétariat de l'Institut avant le 1^{er} janvier 1830.

Le prix consistera en une médaille d'or équivalente à la somme de cinq cents francs. Il sera décerné dans la séance publique du premier lundi de juin 1830.

Les concurrens sont prévenus que l'Académie ne rendra aucun des ouvrages qui auront été envoyés au concours; mais les auteurs auront la liberté d'en faire prendre des copies.

Annonce des prix décernés par l'Académie royale des Sciences, pour l'année 1829.

1°. Grand prix de sciences mathématiques, remis au concours pour l'année 1829.

Le prix relatif au calcul des perturbations du mouvement elliptique des comètes n'ayant point été décerné

en 1827,

L'Académic a proposé le même sujet dans les termes suivans pour l'année 1829: On appelle l'attention des géomètres sur cette théorie, asin de donner lieu à un nouvel examen des méthodes, et à leur perfectionnement. L'Académie demande, en outre, qu'on fasse l'application de ces méthodes à la comète de 1759, et à l'une des deux autres comètes dont le retour périodique est déjà constaté.

L'Académie a reçu, dans le délai indiqué, une pièce qui porte pour épigraphe: Vitam impendere vero, et qui a été jugée digne du prix. L'auteur est M. Gustave de Pontécoulant, ancien élève de l'Ecole polytechnique, capitaine au Corps royal d'état-major.

2º. Grand prix de sciences naturelles, remis au concours pour l'année 1829.

L'Académie avait proposé le sujet suivant, pour le prix de physique qu'elle devait décerner dans la séance

publique de juin 1829:

Présenter l'histoire générale et comparée de la circulation du sang dans les quatre classes d'animaux vertébrés, avant et après la naissance, et à différens

ages.

Un seul Mémoire a été envoyé au concours, et la commission a pensé que cette pièce ne devait point être couronnée; mais elle a proposé d'accorder à l'auteur de cet ouvrage, enregistré n° 1, portant pour épigraphe: Natura non facit saltus, Lin., une somme de deux mille francs, à titre d'encouragement.

L'Académie a adopté cette proposition.

L'auteur est M. Savatier, docteur en médecine, à Paris.

3°. Prix d'astronomie, fondé par M. de Lalande.

L'Académie n'a point décerné cette année la médaille fondée par M. de Lalande; la valeur de ce prix, réunie à celui de l'année suivante, formera la somme de 1270 francs pour le prix d'astronomie de l'année 1830.

4°. Prix de mécanique, fondé par M. le baron de Montyon.

La commission nommée pour l'examen des pièces du concours propose d'accorder un prix de quinze cents francs au Mémoire de M. Thilorier, auteur d'une nouvelle pompe à compression, dans laquelle le gaz n'arrive au réservoir qu'après avoir subi l'action de plusieurs pistons.

Une mention honorable est accordée au Mémoire de M. Colladon, sur les roues à aubes destinées aux bateaux à vapeur.

L'Académie a adopté ces propositions.

5°. Prix fondé par M. de Montyon, en faveur de celui qui aura découvert les moyens de rendre un art ou un métier moins insalubre.

L'Académie a reçu six pièces pour le concours de ce prix, dont trois ont le même objet, savoir, de rendre l'art du tisserand moins insalubre, en donnant à l'ouvrier qui le pratique le moyen de travailler, non plus dans des caves que l'humidité d'une atmosphère stagnante, et le défaut de lumière, rendent si malsaines, mais dans des lieux secs que le soleil éclaire, et où l'air se renouvelle.

Le travail le plus ancien sur cet objet est celui de M. Dubuc, pharmacien à Rouen. Il sut publié en 1820, et en 1827 l'auteur l'adressa à l'Académie. La commission, en le mentionnant honorablement, ne pensa point que la question fût assez éclairée pour que ce travail pût être couronné; elle proposa de dissérer jusqu'à l'année suivante, afin de se procurer tous les renseignemens nécessaires sur la composition des meilleurs paremens employés dans nos manufactures. Le parement de M. Dubuc est très-simple et peu coûteux à préparer; il est très-blanc, ce qui permet de l'employer pour tisser toutes sortes de toiles. En outre, ses avantages sont Constatés par des certificats d'un assez grand nombre de tisserands, par M. Houttou-de-la-Billardière, qui a professé à Rouen la chimie appliquée aux arts; par M. Gréau, manufacturier à Troyes, qui l'a employé avec succès dans son établissement; ensin, par une circulaire du préset de la Seine-Mérieure, qui en recommande l'usage à ses administrés.

En conséquence, l'Académie, sur la proposition de sa commission, a décerné à M. Dubuc un prix de trois mille francs, pour avoir répandu, le premier, l'usage d'un parement économique, et qui contribue beaucoup à rendre l'art du tisserand plus salubre.

6°. Prix fondés par M. de Montyon, en faveur de ceux qui auront perfectionné l'art de guérir.

L'Académie a reçu trente-un ouvrages imprimés ou Mémoires manuscrits destinés à concourir à ces prix; la commission, chargée de l'examen du concours, a déclaré: 1° que, parmi les ouvrges envoyés, elle n'en a trouvé aucun qui lui ait paru susceptible d'être couronné cette année même.

2°. Les récompenses qu'elle propose à l'Académie de décerner aux auteurs dont les noms suivent, ne doivent être regardées que comme de simples encouragemens, soit pour des résultats, soit pour des essais qui promettent des résultats utiles.

3°. Conformément à ces vues, la commission propose d'accorder, à titre d'encouragemens, une somme de 2000 fr. à chacun des auteurs ci-après nommés:

1°. A M. Piorry, auteur d'une modification dans l'emploi de la percussion médiate, modification qui paraît devoir rendre, du moins dans certains cas, cet emploi plus précis et plus commode.

2°. A M. Jobert, pour un procédé ingénieux de réunion immédiate des plaies des intestins par l'application

directe de la membrane séreuse.

3°. A M. Brachet, docteur-médecin à Lyon, pour une méthode rationnelle de l'emploi thérapeutique de l'opium dans les phlegmasies des membranes, méthode propre à éclairer sur ses avantages et ses inconvéniens.

4°. A M. Louis, pour de nombreuses observations recueillies avec soin et décrites avec exactitude sur l'inflammation ulcérative de la membrane muqueuse des intestins, ou ce que l'auteur appelle affection thyphoïde.

Prix de physiologie expérimentale, fondé par M. de Montyon.

1°. L'Académie royale des Sciences décerne ce prix à l'ouvrage de M. Régulus Lippi, publié à Florence en 1825, sous le titre de Illustrazione anatomico-comparate del sistema linfatico chilifero, de delle palpebre, dans lequel l'auteur a établi, d'une manière qui

paraît satisfaisante, la communication directe des vaisseaux lymphatiques des glandes conglobées avec les

vaisseaux capillaires veineux.

2°. L'Académie accorde aussi une médaille d'or de la valeur de 500 fr. à M. le docteur Poiseuille, auteur du Mémoire sur la force statique du cœur, et sur l'action des artères, pour avoir employé un instrument ingénieux et gradué, propre à introduire dans la mesure du phénomène de la circulation une précision plus rigoureuse que par les procédés mis en usage par Borelli, Keil, Hâles et Passevant.

3°. L'Académie en outre a jugé dignes d'être men-

tionnés honorablement les ouvrages ci-après :

Recherches anatomiques sur les carabiques et sur plusieurs autres insectes coléoptères, par M. Léon-Dufour, médecin à Saint-Sever, département des Landes.

- Recherches sur le crane et sur le cerveau des animaux vertébrés, suivies d'observations sur leurs mœurs et sur la forme de leur crane, par M. le docteur Vimont.
- Mémoire sur les enveloppes du fœtus, par M. le docteur Velpeau, professeur-agrégé de la faculté de médecine de Paris.
- Anatomie comparée du système dentaire, chez l'homme et les principaux animaux, par M. le docteur Emmanuel Rousseau, au Jardin du Roi.
- Recherches expérimentales sur les effets de l'abstinence complète d'alimens solides et liquides, sur la composition et la quantité du sang et de la lymphe, par M. le docteur Collard de Martigny.
- 4°. Ensin, l'Académie a distingué d'une manière particulière un ouvrage manuscrit de seu Legallois, sur plusieurs circonstances de l'histoire physiologique du fœtus.

Mais considérant que ce travail est resté imparfait par la perte prématurée de son auteur, qui sans doute

l'avait ainsi jugé lui-même, puisque, l'ayant commencé avant ses expériences sur le principe de la vie, c'est cependant ce dernier ouvrage qu'il a donné au public; craignant en outre de sanctionner par son suss'rage des expériences qui peuvent avoir besoin d'être répétées, et des résultats dont on ne peut garantir l'exactitude, l'Académie a jugé convenable de s'abstenir de tout jugement.

Néanmoins comme ces expériences sont très - ingénieuses, et que leurs résultats promettent des applications utiles à la physiologie, à la pathologie et à la médecine légale, l'Académie a décidé qu'elle ferait les frais de l'impression de ce travail, dans l'intérêt de la science d'une part, et pour rendre hommage de l'autre, à la mémoire de son auteur.

Prix de statistique fondé par M. de Montyon.

L'Académie a reçu neuf Mémoires pour le concours de ce prix : un rapport qui a été distribué dans la séauce fait connaître l'objet de ces ouvrages.

Le prix a été décerné à M. le docteur Falret, auteur de l'ouvrage intitulé: Recherches statistiques dans le département de la Seine, depuis 1801 jusqu'au 1et janvier 1828, sur le nombre des aliénés, et depuis 1813 jusqu'à la même époque, sur les causes physiques et morales des maladies mentales, suivies de la statistique des suicides et des morts subites dans le départede la Seine depuis 1794 jusqu'en 1824 inclusivement.

Une mention honorable est accordée au Mémoire de M. Villot aîné, sur la Mesure de la durée des générations humaines.

	w##	**************************************	AAUOL
758,07			Woden 6
+16,4	111	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	There
	832	\$186844 584 8858558888888 551 86 8547	maria)
735,36	757,22 757,76 757,76	## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##	Rarom a oo.
+48,5	+19.9 +19.9	1++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	Therm
ш	980	# 6 8 6 6 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8	al t _H
755,78	755,5s 753,4s 757,25		Barom, T
+19.3	+19,6	***************************************	Therm exter.
k	55-5	\$5 45 5 45 5 45 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	alla H
756,30	757,05 753,05	STREET OF STREET	y as the transfer of the trans
++46	+++ 555	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	attainer in
2	262	85@#\$BBBB777725555555757778377	legi (Ilver
+19.4	+++ 9,8	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	
÷10.2	\$ 14 de 1	**************************************	A STATE THE PARTY OF THE PARTY
Moyemet du meis	Moyenogedn 1 au 20. Moyens, die 32 au 30. Moyens, die 21 au 31.	Place Convert Legran nuages. Convert Volte Nuages Convert Volte Bena Petts nuages. Nuages Convert Veres Superbe Consect Outgus Petts delarcos Nuagen Nuagen Petts delarcos Nuagen Nuagen Consect Outgus Seau Consect Outgus Seau	Taib ad
. + 44	Plate.	NAME OF THE PARTY	VENTS kmd.

Pl. 1.	Annales de l'hysique et de Chimie Tome XII.
Nen	Nº8 mil Nº9 mil
Fig.1.	mi *
	$Fig.6.$ $a ut,=1$ $mi_{s} = 1.2 ut^{s}$
	re ut

Durau se



RECHERCHES sur la chaleur spécifique des fluides élastiques.

PAR M. DULONG.

(Académie des Sciences; séance du 18 mai 1828.)

PREMIÈRE PARTIE.

Pour traiter une multitude de questions théoriques ou pratiques, on a besoin d'estimer les quantités de chaleur qui correspondent à une certaine variation thermométrique de tel ou tel corps, et, par conséquent, de connaître la chaleur spécifique des diverses substances solides, liquides ou gazeuses, ainsi que les lois des variations de cet élément, lorsqu'il ne demeure pas sensiblement constant.

L'importance de la détermination exacte de ce coëssicient spécifique s'est fait sentir depuis long-temps : on en peut juger par les nombreux travaux qui se rapportent à ce sujet.

Les méthodes expérimentales applicables aux corps solides et aux liquides ont, dans ces dernières années, reçu des perfectionnemens remarquables. Quant aux fluides élastiques, il se présente d'autres difficultés qui proviennent, en majeure partie, de ce que leurs dernières particules étant douées d'une mobilité toujours très-grande, mais inégale pour chacun d'eux, les effets que l'analogie porte à regarder comme devant servir de mesure aux chaleurs spécifiques peuvent, dans ce cas, dépendre encore d'une autre cause, et quelquefois même devenir entièrement étrangers aux dissérences de chaleur

spécifique. D'ailleurs, à l'égard de cette classe de corps, la question acquiert plus d'étendue: les variations de température nécessairement accompagnées d'un changement correspondant de volume, dans les solides et les liquides, peuvent être observées isolément dans les fluides élastiques, en sorte que, pour ceux-ci, la chaleur spécifique peut et doit être envisagée de deux manières différentes: ou bien avec changement de volume sous une pression constante, ou bien sous un volume invariable, avec une élasticité plus ou moins grande. Enfin, il est très-probable que des changemens de volume aussi grands que ceux qui peuvent s'observer dans les gaz, entraînent des variations considérables dans le coëfficient de la chaleur spécifique; ce qui rend indispensable la recherche des lois de ces variations.

Malgré les essorts multipliés d'un grand nombre de physiciens qui se sont occupés de ces questions, on peut dire que nous sommes encore bien loin d'en posséder une solution complète.

Je ne retracerai pas ici l'histoire des premières tentatives dont les défauts ont depuis long-temps été signalés; toute incertitude semblait enfin avoir cessé, du moins quant aux chaleurs spécifiques des gaz soumis à une pression constante, par le travail très-étendu et justement estimé de MM. Laroche et Bérard (1), lorsque M. Haycraft, d'abord, et ensuite MM. de La Rive et Marcet sont venus révoquer en doute les résultats des physiciens français, et chercher, par des moyens diffé-

⁽¹⁾ Annales de Chimie, 1. LXXXV, p. 72 et 113.

rens, à établir ce principe: que tous les gaz simples ou composés ont, sous le même volume et à force élastique égale, la même chaleur spécifique.

On doit regretter que le premier n'ait pas décrit ses appareils avec tous les détails nécessaires pour permettre d'apprécier les causes d'erreur que comporte sa méthode. Les circonstances qui, à une certaine époque, paraissent les plus indifférentes, peuvent acquérir une haute importance, lorsque la science a fait quelques pas de plus.

L'appareil de M. Haycraft (1) ne dissère pas essentiellement de celui que MM. Laroche et Bérard avoient employé. Mais, au lieu de mesurer, comme ceux-ci, l'élévation de température produite, dans le calorimètre, par un certain volume de gaz, M. Haycraft a établi, l'un à côté de l'autre, deux appareils semblables en tout, et il a cherché à constater si, toutes les circonstances étant les mêmes de part et d'autre, des volumes égaux de deux gaz dissérens cédaient aux deux calorimètres des quantités de chaleur égales ou inégales.

De ces expériences il croit pouvoir déduire cette loi générale: que tous les gaz simples ou composés ont, à volume égal, la même capacité pour la chaleur. Quoique l'auteur ne s'explique point à cet égard, il est évident que sa proposition concerne seulement les fluides élastiques soumis à une pression égale et constante.

Nous ferons d'abord remarquer que l'auteur n'a expérimenté que sur six gaz différens dont quatre sont

⁽¹⁾ Edimburg's philosoph. Transact., Annal. de Chim. et de Phys., t. xxv1, p. 298.

simples, et que, des deux autres qui sont l'acide carbonique et le gaz oléfiant, le dernier a constamment indiqué une capacité supérieure. Déjà les résultats de
MM. Laroche et Bérard et les remarques que nous
avions faites sur l'erreur qui devait affecter spécialement le coëfficient relatif au gaz hydrogène (1), rendaient
très-probable que les gaz simples avaient, sous le même
volume, la même chaleur spécifique.

Les expériences de M. Haycrast tendent à consirme cette proposition; mais je ne pense pas qu'elles autorisent à y comprendre aussi les gaz composés. L'acide carbonique est le seul corps de cette classe dont la chaleur spécifique n'ait pas excédé celle des gaz simples, et, lors même que le procédé expérimental ne donnerait prise à aucune objection, il ne serait pas permis d'étendre, à tous les autres corps, le résultat d'une observation faite sur un seul. Malheureusement l'omission de tous les détails dans la description des parties essentielles de l'appareil ne laisse pas la possibilité de lever les doutes que suggère la lecture du Mémoire de M. Haycraft. Il aurait été utile de savoir comment les serpentins étaient disposés dans les calorimètres, si toutes leurs courbures étaient placées dans un même plan horizontal ou vertical, ou si elles avaient la forme de l'hélice qu'on leur donne assez souvent; de savoir, ensin, si le gaz entrait par la partie supérieure ou par l'extrémité inférieure : aucune de ces circonstances n'est indissérente.

Il paraît que M. Haycrast a sait usage d'un thermomètre à boule; et il passe cutièrement sous silence l'arti-

⁽¹⁾ Annal. de Chim. et de Phys., 1. x, p. 406.

sce qu'il a dû employer pour évaluer exactement la température moyenne du calorimètre. Le comte de Rumsord avait proposé de placer dans l'axe de l'instrument un thermometre à réservoir cylindrique, d'une longueur égale à la prosondeur du premier. J'ai sait voir anciennement que ce moyen pouvait encore occasioner des erreurs assez grandes, et qu'il était bien présérable de mélanger toutes les parties du liquide, asin de leur donner une température uniforme. Ne connaissant, du reste, ni la construction du calorimètre, ni la manière dont l'auteur s'en est servi, il est impossible de prononcer avec certitude sur le genre d'erreur inhérent à ce procédé; mais, puisque M. Haycrast ne sait mention d'aucune précaution spéciale pour se garantir des essets de l'inégale distribution de la chaleur qui a pu résulter de ce que des gaz dissérens, en parcourant un même conduit, perdent plus ou moins promptement leur excès de température, les circonstances étant égales d'ailleurs, il est très-probable que la dissérence, assez faible, qui existe entre la capacité de l'acide carbonique et celle des gaz simples, aura été masquée, dans ses expériences, par la cause que je viens de signaler.

Quelque temps après, MM. Aug. de La Rive et Marcet publièrent, sur le même sujet, un travail sort étendu (1), et, par un procédé tout autre, parvinrent à la même conclusion que M. Haycrast, avec cette disférence, cependant, que la loi annoncée par celui-ci se rapporte aux gaz soumis à une pression égale et constante, tandis que MM. de La Rive et Marcet supposent

⁽¹⁾ Annal. de Chim. et de Phys., t. xxxv, p. 5.

physiciens, le soin avec lequel les observations paraissent avoir été faites, la simplicité de la loi, sa coincidence avec les résultats de Haycrast, tout semble concourir pour donner une grande probabilité à l'opinion des savans genévois. Cependant, si l'on soumet à un examen résléchi les principes sur lesquels repose leur méthode expérimentale, on ne tarde point à s'apercevoir que le phénomène auquel ils ont eu recours est trop complexe pour qu'il soit possible d'en tirer une mesure de la chaleur spécisique des gaz.

C'est en observant le refroidissement ou le réchauffement d'un même volume de tous les gaz contenu dans le même vase, et placé sous les mêmes influences, qu'ils ont cru pouvoir déterminer les rapports de leur chaleur spécifique. En thèse générale, il existe, en effet, une relation nécessaire entre la chaleur spécifique d'un corps et le temps qui s'écoule pendant qu'il subit une certaine variation thermométrique, sous l'influence d'une cause extérieure.

Nous avons sait connaître, Petit et moi (1), les précautions qu'il convient de prendre à l'égard des corps solides, pour que la relation dont il s'agit se présente de la manière la plus simple, et que l'observation du temps de resroidissement ou de réchaussement donne immédiatement le rapport des chaleurs spécifiques. La première condition à remplir, c'est que la quantité de chaleur absorbée ou perdue par l'enveloppe destinée à contenir les corps soumis à l'observation ne soit pas une

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, 1. x, p. 400.

fraction trop grande de la totalité de la chaleur perdue ou gagnée dans l'expérience : voilà ce qu'il est presque impossible de réaliser avec les fluides élastiques.

Les premières expériences de MM. de La Rive et Marcet ont été faites dans un ballon de verre de 4 cent. de diamètre et d'un ; millim., environ, d'épaisseur. Avec ces dimensions, le poids du verre devait être de 75,017, et celui de l'air à 0^m,65, et à 20° de 05,036; la quantité de chaleur nécessaire pour faire varier la température de l'enveloppe, dans le rapport de 126: 1 avec celle qu'aurait exigée, pour s'élever d'un même nombre de degrés, l'air qu'elle contenait. Pour un autre gaz possédant une capacité plus grande des 0,25 de celle de l'air, la chaleur correspondante à cette dissérence de capacité ne serait que la - partie de la quantité totale. Comment serait-il possible d'apprécier d'aussi petites fractions? Le refroidissement ou le réchaussement du même nombre de degrés, dans ces deux cas, correspondrait à des temps qui ne disséreraient que de 36 tierces sur 5'.

Dans les premiers essais, on plongeait subitement, dans un bain d'eau à 30°, le ballon successivement rempli de divers gaz sous une mêmé prsesion et à la température initiale de 20°. Le réchaussement produit en 4°, et mesuré par l'augmentation même d'élasticité de chaque sluide, s'est trouvé dissérent pour chacun d'eux: résultat que les auteurs ont, avec raison, attribué à une dissérence de conductibilité pour la chalcur.

Déjà, plusieurs fois, les physiciens ont cru reconnaître une grande inégalité de la part des divers sluides élastiques, dans la propriété de conduire ou de transporter la chaleur; mais cette propriété n'a pas toujours été bien nette-.

ment définie. Ce que nous avons nommé pouvoir refroidissant des fluides élastiques (1) est un effet composé qui dépend tout à la fois et de leur capacité pour la chaleur et de l'inégalité de masse de leurs dernières particules, d'où résulte l'inégalité des vitesses qui leur sonte communiquées par une même impulsion. Nous avons fait connaître les moyens de mesurer exactement ce coëfficient et les lois suivant lesquelles il varie avec la force élastique de chaque gaz et l'excès de température du corps chaud. Toutes les fois qu'il s'agira d'évaluer la perte de chaleur occasionée, dans un corps, par le contact d'un gaz dont l'élasticité sera connue, ainsi que la différence de température, cet esset pourra se calculer d'après les principes établis dans le Mémoire cité. Mais souvent on a moins à s'occuper de la quantité de chaleur enlevée que de la promptitude plus ou moins grande avec laquelle une masse de gaz se met en équilibre de température avec les parois qui servent à la contenir. Dans ce cas, il faut avoir égard seulement à l'inégale mobilité des particules fluides; mais ce genre de phénomène ne peut plus être soumis au calcul, d'autant plus qu'il est encore subordonné aux dimensions et à la configuration du vase. Avant que cette propriété fût bien constatée et rapportée à sa véritable origine, on attribuait à des dissérences de capacité pour la chaleur, des phénomènes tout-à-fait étrangers à cet élément, et qui ne dépendent que de la densité plus ou moins grande des divers fluides. Suivant la disposition des appareils, on était porté à tirer des conséquences

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, t. vii, p. 350.

contraires sur l'ordre de supériorité des gaz relativement à la chaleur spécifique. Ainsi, dans le cas où c'était un thermomètre plongé dans la masse fluide, le gaz le plus facile à mettre en mouvement produisait un effet plus marqué; ce qui devait le faire regarder comme possédant une capacité plus grande (1). Si l'on recherchait, au contraire, les temps que deux volumes égaux de gaz différens exigeaient pour se mettre en équilibre de température avec les parois, c'est le gaz le plus mobile qui demandait le moins de temps, et qui paraissait avoir la capacité la plus faible (2).

MM. de La Rive et Marcet ont pensé qu'ils pourraient se mettre à l'abri des essets de la conductibilité en employant quelques-unes des précautions que nous avons indiquées dans notre Mémoire sur la chaleur spécifique des corps solides (3). Au lieu d'échausser brusquement l'enveloppe, ils l'ont placée dans une enceinte vide, dont les parois étaient maintenues à une température constante et peu supérieure à celle des gaz. Dès-lors, ils n'ont plus aperçu de dissérence sensible entre les températures prises, pendant le même temps, par tous les gaz; d'où ils ont conclu que tous possèdent, à volume égal, la même capacité pour la chaleur.

Quoique l'on désigne par le même nom, dans les solides et les gaz, la propriété de transmettre la chaleur, il ne faut pas oublier que la conductibilité des solides, qui n'est sans doute qu'un rayonnement à petites distances, est d'une nature très-différente du transport des

(3) Annales de Chimie et de Physique, t. x, p. 400.

⁽¹⁾ Mémoires d'Arcueil, 1. 1, p. 201.

⁽²⁾ Journal de Physique, novembre 1819, 1. LXXXIX, p. 337.

parties du fluide inégalement chaudes, lequel constitue, à proprement parler, la conductibilité des gaz. Pour se rendre raison du résultat observé par MM. de La Rive et Marcet, et qui me paraît se rattacher encore à cette dernière propriété et non à la capacité, il faut se rappeler 1º que les quantités absolues de chaleur prises par les gaz, dans ces expériences, formaient une si petite fraction de la chaleur totale du système, qu'on peut ne pas y avoir égard. 2° Que les temps employés par les divers gaz pour s'échausser d'un même nombre de degrés, dépendent exclusivement, dans les conditions de l'expérience dont il s'agit, de la rapidité plus ou moins grande du mélange des parties intérieures du fluide avec les parties extérieures, qui reçoivent seules la chaleur, par communication immédiate, des parois de l'enveloppe. 3° Que tous les fluides ayant la même force élastique, ces temps différeraient d'autant plus entre eux que l'excès de température du même vase serait plus considérable; de sorte que si ses parois s'échaussaient très-lentement, la dissérence pourrait devenir insensible. 4º Que dans le mouvement progressif de la température, le gaz doit toujours indiquer une moyenne inférieure à la température réelle des parois au même instant; mais que le mélange des parties inégalement chaudes d'un même gaz se faisant d'autant plus rapidement que ses molécules sont plus distantes ou que sa force élastique est plus petite, la quantité dont la température du fluide est en retard sur celle du vasc, doit diminuer avec l'élasticité de ce fluide, et l'égalité du réchaussement des gaz de nature diverse, paraître d'autant plus exacte, que les fluides que l'on compare ont une élasticité moindre.

C'est surtout ce dernier résultat, c'est-à-dire, la diminution du temps nécessaire pour produire le même esset thermométrique, dans le même volume d'un gaz de plus en plus raréfié, qui a paru à MM. de La Rive et Marcet un argument sans réplique en faveur de leur procédé; et, dans un nouveau travail, dont un extrait nous a été communiqué dans la dernière séance de l'Académie, ils reproduisent la même idée qu'ils avaient déjà énoncée dans le premier Mémoire, savoir: que, puisque leur appareil est assez sensible pour montrer la diminution de capacité qui tient au changement de densité, il doit encore l'être suffisamment pour accuser la différence de capacité qui tiendrait à la diversité de nature; mais il me semble que, pour rendre ce raisonnement péremptoire, il faudrait commencer par prouver que l'inégalité des temps de réchaussement de volumes égaux du même gaz pris avec des densités dissérentes, dépend exclusivement de l'altération survenue dans la chaleur spécifique. Essayons de véritier si les résultats en question peuvent se concilier avec cette supposition.

On trouve, dans le Mémoire de MM. de La Rive et Marcet (1), une série d'observations relatives à l'air atmosphérique, d'une force élastique comprise entre 65 et 26 centimètres. Au lieu des temps employés pour un réchaussement égal, dans les divers cas, c'est le nombre des degrés de température gagnés pendant le même temps qui est indiqué; ce qui rend la comparaison un peu plus pénible. Toutesois si, en partant des autres données de l'expérience rapportées plus haut, on calcule la température qu'aurait dû manisester le gaz, après l'intervalle constant de 5', en supposant que sa chaleur spécisique

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, t. xxxv, p. 28.

sût réduite à zéro, par le sait de la rarésaction, on trouve, au lieu de 6°, 3, qui correspond au gaz de 65 centime de pression, 6°, 329; or, dans le tableau des observations que nous venons de citer, une diminution de 6 centimètres seulement dans l'élasticité de l'air, entraîne une dissérence déjà huit sois plus grande; en sorte que toutes les observations conduiraient à une valeur négative (1) pour la capacité de l'air dilaté. Ce calcul,

Après un temps 0, l'enveloppe contenant un certain gaz. l'excès de température sera T, et, après le même temps θ . l'enveloppe reniermant un autre gaz. l'excès sera T. On

⁽¹⁾ Appelons T l'excès variable de la température de l'enoeinte sur celle du matras; S la surface extérieure de ce vase, e son pouvoir émissif ou absorbant, V son volume, D la densité et C la chaleur spécifique moyennes; enfin ¿ le temps. Comme il ne s'agit ici que de petites dissérences de température, on peut, sans erreur sensible, saire usage de la loi de Newton. La vitesse de réchaussement sera, d'après l'énoncé même de cette loi, proportionnelle à l'excès T de la température de l'enceinte. n exprimant la valeur de cette vitesse, pour 1° d'excès de température, on aura en général $\frac{dT}{dt} = -nT.$ Or, il est facile de voir que la constante n est directement proportionnelle à la surface s et au pouvoir absorbant e (puisqu'il s'agit d'une enceinte vide), et qu'elle doit être en raison inverse du poids FD du corps (le gaz et son enveloppe), et de la capacité C du système. L'équation devient ainsi $\frac{dT}{dt} = -\frac{Se}{VDC}T$, ou $\frac{dT}{T} = -\frac{Se}{VDC}dt$, et, en intégrant, Log. $\frac{A}{T} = \frac{Se}{TDC}t$: en commant A la valeur de T lorsque t=0.

contre lequel je ne vois pas qu'on puisse élever d'objection, suffirait pour montrer que ce n'est pas à une diminution de capacité qu'il faut attribuer l'échaussement plus rapide du même volume de gaz, quand sa densité s'affaiblit. Je crois avoir assigné précédemment la vraie cause du phénomène.

En définitive, il ne me paraît pas possible d'imaginer une disposition d'appareil, ou une manière d'opérer, qui permette de conclure les chaleurs spécifiques des gaz, de l'observation des temps de leur réchaussement ou de leur refroidissement.

Les résultats de Laroche et Bérard sont donc encore ceux qui doivent inspirer le plus de confiance; et, s'ils

aura donc Log. $\frac{A}{T}$: Log. $\frac{A}{T'}$:: $\frac{1}{D'C'}$: $\frac{1}{D''C''}$. Séparant les élémens relatifs à l'enveloppe de ceux du gaz qu'elle renferme, on aura, en nommant p le poids du verre, et c sa chaleur spécifique: Log. $\frac{A}{T'}$: Log. $\frac{A}{T''}$:: p''c'' + pc, : p'c' + pc; dans la série d'expériences dont il s'agit, $\frac{p'c'}{pc} = \frac{1}{126}$, pour l'air à om,65 et à 20°. Il sera donc facile de tirer, de la proportion précédente, ou la capacité c'' du même gaz, dont le poids p'' sera donné, ainsi que les excès T' et T'', correspondans au même temps écoulé; ou bien la valeur de T'', que l'on devrait observer si c'' prenait une valeur déterminée.

Le 2º Mémoire de MM. de La Rive et Marcet, dont j'ai plus haut annoncé l'extrait, vient de paraître pendant l'impression de celui-ci, dans le Numéro de mai de ces Annales. Les objections précédentes conservent la même force relati-

laissent encore désirer une plus grande précision, ils suffisent bien pour mettre hors de doute que tous les gaz simples ou composés n'ont pas, sous le même volume, une égale capacité pour la chaleur.

Toutesois ces déterminations se rapportent seulement aux gaz soumis à une pression constante; la question relative à la supposition d'un volume constant reste tout entière. Envisagée sous le point de vue expérimental, celle-ci présente de beaucoup plus grandes disficultés que la première; jusqu'à présent même aucune méthode directe n'a été indiquée pour la résoudre.

Mais une des inspirations les plus heureuses de M. de Laplace, a fait découvrir, dans la théorie mathématique de la propagation du son, certaines relations

vement aux conséquences que les auteurs tirent de leurs nouvelles expériences. Avec le ballon pesant 22 grammes et renfermant 0,4 gram. d'air, qu'ils ont substitué au premier, le rapport des quantités de chaleur nécessaires pour produire une même variation de température dans l'air et dans son enveloppe, serait à peu près 📑, au lieu de 👍, qui convenait au premier appareil; ce qui n'apporterait qu'un changement insignifiant dans le résultat du précédent calcul. Il paraît que le réchaussement du système était encore trop rapide pour que l'hydrogène s'accordat avec les autres gaz. En recouvrant d'une seuille d'argent la surface extérieure du ballon, je suis persuadé qu'alors on ne trouverait plus de dissérence, même pour ce gaz, dont les molécules possèdent en effet une mobilité beaucoup plus grande que celle de tous les autres, ainsi qu'on peut le prévoir, en comparant les pesanteurs spécitiques de tous ces fluides.

entre les chaleurs spécifiques d'un même gaz considérées sous ces deux aspects dissérens.

On sait que c'est ce grand géomètre, dont nous ressentons encore si vivement la perte, qui imagina le premier que la dissérence entre l'évaluation de la vitesse du
son dans l'air, par le calcul et par l'observation, pourrait bien provenir de ce que Newton et les géomètres
qui depuis étaient parvenus au même résultat que lui,
n'avaient point eu égard, dans le calcul, aux variations
de température qui accompagnent les changemens subits de densité dans les fluides élastiques. MM. Biot (1)
et Poisson (2) firent voir, en esset, que, en tenant compte
de cette cause, la vitesse calculée devait se rapprocher
davantage de la vitesse réelle. Toutesois on manquait alors
de données physiques indispensables pour vérisier complètement l'exactitude de cette conjecture (3).

Plus tard, M. de Laplace soumit cette idée à un nouvel examen, et prouva que la vitesse réelle du son devait s'obtenir en multipliant la vitesse calculée d'après la formule de Newton, par la racine carrée du rapport de la chaleur spécifique de l'air, sous une pression cons-

⁽¹⁾ Journal de Physique, t. LV, p. 173.

⁽²⁾ Journal de l'Ecole polytechnique, 14° Cahier, p. 362.

⁽³⁾ C'est, sans doute, par inadvertance que le savant auteur du premier des deux Mémoires que nous venons de citer, cherche à déduire, de la seule connaissance du coëfficient de la dilatation des gaz, l'élévation de température qui résulterait, dans l'air, d'une compression déterminée. (Mémoire cité, page 181.)

tante, à la chaleur spécifique du même fluide, sous un volume constant (1).

M. Poisson (2) parvint aussi au même théorème par un calcul plus direct et complètement débarragé des hypothèses fort peu probables que l'auteur de la mécanique céleste avait adoptées touchant la manière d'être de la chaleur dans les fluides élastiques.

Une expérience de MM. Clément et Désormes (3), répétée avec des appareils plus parsaits et dans des circonstances plus variées par MM. Gay-Lussac et Welter (4), permit de calculer, pour l'air atmosphérique, la valeur de ce rapport des deux chaleurs spécifiques dont il vient d'être fait mention; et, en la substituant dans la formule générale, la vitesse du son ainsi obtenue ne disséra plus, que de quelques mètres, de la vitesse observée.

D'après les expériences de MM. Gay-Lussac et Welter, citées dans la Mécanique céleste, il paraîtrait que ce rapport des deux chaleurs spécifiques serait sensiblement constant pour l'air atmosphérique à toutes températures et à toutes pressions. Cette condition, introduite dans le calcul, permettrait d'assigner les variations de température qui correspondent aux changemens brus-

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, 1. 111, p. 238; et Mécanique céleste, 1. v, p. 123.

⁽²⁾ Annales de Chimie et de Physique, t. xxIII, p. 337; et Connaissance des Temps, 1826, p. 257.

⁽³⁾ Journal de Physique, 1. LXXXIX, p. 533.

⁽⁴⁾ Mécanique céleste, t. v, p. 125.

ques de densité d'une masse quelcouque d'air; et si l'on y joignait l'hypothèse, à la vérité fort invraisemblable, d'une capacité constante à toute température sous la même pression, on pourrait arriver à l'expression générale de la chaleur spécifique de l'air atmosphérique à force élastique constante, ou à volume invariable (1).

Enfin, en étendant la même supposition à tous les autres gaz, on pourrait résoudre toutes les questions relatives aux chaleurs spécifiques des divers fluides élastiques, par la seule connaissance du rapport des deux chaleurs spécifiques, déterminé pour chacun d'eux, et au moyen d'une seule observation faite sous une pression quelconque. Ces lois sont trop importantes pour que l'on ne cherche pas à les vérifier dans leurs principales conséquences. Lors même que les hypothèses sur lesquelles elles sont fondées ne seraient pas conformes à ce qui existe, la détermination exacte du rapport des deux chaleurs spécifiques, pour chacun des gaz en particulier, n'en demeurerait pas moins une acquisition très-utile pour la science, puisque l'on pourrait alors conclure de la chaleur spécifique à pression constante, la seule que

⁽¹⁾ Poisson, Ann. de Chim. et de Phys., i. xxIII, p. 341. M. Ivory, Philos. Magazine new series, vol. 1, p. 249, donne une autre expression du même elément; mais M. Avogadro (Memorie della reale Academia delle scienze di Torino, i. xxXIII, p. 237.) a fait voir comment M. Ivory avait été induit en erreur. On verra plus loin que mes observations m'ont conduit à une conséquence opposée à celle que le même géomètre avait tirée de sa théorie générale (Phil. Magazine, 1. 1, p. 253.

l'on sache mesurer directement, la chaleur spécifique à volume constant, qui intéresse le plus la théorie générale de la chaleur, et, ensin, la quantité de chaleur correspondant pour chaque gaz à une dilatation ou une condensation déterminée (1).

Malgré toute l'habileté des observateurs et la perfection des appareils, je ne crois pas que l'on puisse arriver à une approximation suffisante, par un moyen analogue à celui qu'ont employé les physiciens que je viens de citer.

J'ai pensé qu'on y parviendrait plus sûrement en recherchant la vitesse réelle du son dans chaque fluide élastique et en la comparant, conformément à la théorie de M. Laplace, avec celle qu'indiquerait la formule de Newton.

Quant au moyen indiqué par M. Despretz (Ann. de Chim. et de Phys., t. xxxvII, p. 182.) comme propre à déterminer la chaleur dégagée par la condensation de l'oxigène et de quelques gaz brûlés, il ne pourrait conduire même à une approximation grossière des quantités qu'il s'agit de mesurer. Pour s'en convaincre, il sussit de remarquer que la chaleur dégagée par une compression du gaz oxigène qui en double-rait la densité (supposition consume à l'expérience de M. Despretz) ne serait pas ; centième de la chaleur produite par la

⁽¹⁾ Les essais ingénieux de M. Dalton (Mém. de Manch., vol. v, p. 525, et New System. of Chem. philos., t. 1, p. 127) pouvaient bien prouver que les variations thermométriques observées dans un gaz, dont on change brusquement la densité, étaient loin de représenter le changement de température réellement produit dans le sluide élastique; mais ils n'auraient pu servir à une évaluation suffisamment approchée de la quantité de chaleur correspondant à une condensation déterminée.

Nous admettrons donc, comme un principe démontré, que le carré du quotient de la vitesse réelle du son dans un fluide élastique quelconque, divisée par la vitesse calculée d'après la formule de Newton, est égal au rapport de la chaleur spécifique sous un volume constant (1). Ainsi la recherche de ce rapport se réduit à celle des vitesses réelles du son dans les divers fluides élastiques.

combinaison de ce gaz avec le charbon, c'est-à-dire, de la quantité que l'on mesure immédiatement par le mode d'expérimentation qu'il propose; et si les autres gaz abandonnaient, pour une même réduction de volume, des quantités de chaleur plus petites ou plus grandes d'i ou d'i, ces différences ne correspondraient qu'à 1 ou a millièmes des nombres donnés par l'observation; de sorte que la quantité que l'on chercherait à déterminer serait au moins quinze ou vingt fois plus petite que les erreurs inévitables dans ce genre d'expériences. Si M. Despretz a exécuté le projet de recherches qu'il annonce dans le Mémoire cité, je suis persuadé qu'il n'a trouvé aucune différence entre les quantités de cha leur développées par la combinaison de l'oxigène d'une den sité simple, puis double, avec le même corps, quel que soit l'état solide ou gazeux du produit de la combustion.

(1) Soient h la hauteur du baromètre, g l'intensité de la pesanteur, D la densité du gaz, celle du mercure étant prise pour unité; t la température au-dessus de zéro, v la vitesse du son d'après l'observation, et h le rapport des deux chaleurs spécifiques sous une pression constante et sous un volume constant, on a:

$$k = \frac{v^2}{\frac{gh.(1+t,0,00375)}{D}}$$

Pour tout autre gaz que l'air atmosphérique, on ne peut songer à mesurer directement la vitesse de propagation d'une onde sonore; il faut évidemment recourir à un moyen indirect. La théorie des instrumens à vent en a suggéré un qui a été indiqué et mis, pour la première fois, en pratique par Chladni et Jacquin (1). Ce moyen consiste à faire parler un même tuyau, à embouchure de flûte, successivement avec tous les fluides élastiques, supposés à la même température, et à déterminer la hauteur du ton donné par chacun d'eux. En admettant que la colonne fluide contenue dans l'instrument éprouve le même mode de subdivision dans tous les cas, qu'il corresponde, par exemple, à ce que l'on nomme le son fondamental, ou le plus grave de tous ceux que la théorie de Bernoulli indique pour le même tuyau, on arrive facilement à connaître la longueur d'une onde et sa durée dans chaque ssuide élastique et, par conséquent, la vitesse avec laquelle un ébranlement se propagerait dans chacun d'eux (2).

⁽¹⁾ Chladni, Traité d'Acoustique, p. 87 et 274. Paris, 1809.

⁽²⁾ En nommant λ la longueur d'une onde condensante ou dilatante, ν sa vitesse de propagation dans un fluide élastique, t la durée de chaque demi-oscillation positive ou négative d'une tranche du fluide, on a, comme l'on sait, $\lambda = \nu t$, ou, en prenant le nombre n de vibrations dans une seconde, $\nu = \lambda n$. Dans la théorie de Bernoulli, le nombre des concamérations entières étant p, il existe la relation générale $(p+1)\lambda = l$; en appelant l la longueur d'un tuyau ouvert par les deux bouts; pour le ton fondamental p=0, $\lambda = l$; et, partant, $\nu = ln$. Si l'on se sert du même tuyau pour tous

Les expériences de Chladni ne peuvent être considérées que comme une ébauche très-imparfaite; il serait impossible d'en rien tirer pour la solution du problème qui nous occupe.

Kerby et Merrick (1) en Angleterre, persectionnèrent l'appareil de Chladni; ils étendirent leurs observations à un plus grand nombre de corps, et, surtout, mirent plus de précision dans la détermination du nombre de vibrations propre à chaque ton. Peu de temps après, le professeur Benzemberg de Dusseldors (2) sit de nouvelles observations au moyen d'un appareil tout-à-sait identique avec celui de Chladni, mais en mesurant, à l'aide d'un monocorde, les nombres de vibrations de chaque son. Ensin, M. Richard Van Rees prit pour sujet d'une thèse inaugurale soutenue à Utrecht, en 1819, la détermination de la vitesse du son dans les sluides élastiques (3) et exécuta, à cette occasion de labo-

les gaz, on voit que les vitesses de propagation d'une onde, dans tous ces fluides, sont directement proportionnelles aux nombres de vibrations des tons qu'ils produisent.

⁽¹⁾ Nicholson's journal, t. xxvII, p. 269, et t. xxxIII, p. 161.

⁽²⁾ Annalen der Physik von Gilbert; neue Folge, 1. x11, p. 12.

⁽³⁾ Dissertatio physico-mathematica inauguralis de celeritate soni per fluida elastica propagati. Trajecti ad Rienum. John Altheer, in-4°, 1819. On trouve un extrait de cet ouvrage dans le tome xv, page 102 de la Bibliothèque universelle. Il n'existe pas dans le commerce, et je n'ai pu me le procurer que par l'obligeance de M. Hachette et de M. Quetelet, de Bruxelles.

ratoire de M. Moll, une longue suite d'expériences qui paraissent avoir été conduites avec beaucoup de soin. On verra, cependant, que par les erreurs dont elles sont affectées, elles ne permettraient, pas plus que les précédentes, de découvrir la loi du phénomène.

La discordance des résultats obtenus par les habiles expérimentateurs que je viens de citer, ne laissait guère d'espoir d'arriver à une solution satisfaisante de la question par l'emploi des mêmes procédés.

On devait soupçonner que ces observations n'étaient pas exactement comparables, soit parce que les gaz n'avaient pas toujours été exempts d'impuretés, soit parce que le mode d'insufflation pouvait, indépendamment de toute autre cause, faire varier la hauteur du ton. Je résolus donc de reconnaître et de vaincre, s'il était possible, les difficultés inhérentes à ce sujet.

D'about voulus savoir quel degré de précision on pouvait attendre de ce genre d'expériences; pour cela; je sis parler des tuyaux de divers calibres avec de l'air atmosphérique. Ces tuyaux, à embouchure de slûte, réunissant les proportions que l'expérience a fait découvrir comme les meilleures pour obtenir un son plein et dissicilement variable, étaient placés horizontalement dans l'air libre, et l'on y faisait passer un courant d'une vitesse constante, à l'aide d'un gazomètre muni d'une éprouvette qui laissait juger le degré de pression initiale. Cette pression était ordinairement de 3 centimètres d'eau.

Pour mettre sa théorie à l'épreuve, Daniel Bernoulli avait déjà comparé les tons rendus par deux tuyaux de longueurs dissérentes, sermés par une de leurs extrémités (1); mais l'un des deux tons était obtenu en soufflant avec la bouche, à quelque distance, dans un tuyau fermé par un bout : tous ceux qui ont fait cette expérience savent que le son produit ainsi n'est ni assez distinct, ni assez soutenu pour que l'on puisse garantir une grande précision dans les accords. D'ailleurs, de cette manière, on ne pourrait vérisier que la relation qui existe entre la longueur des colonnes vibrantes et les intervalles musicaux qui leur correspondent; mais il a aussi cherché à déterminer, par expérience, le nombre absolu de vibrations d'un son reudu par un tuyau d'une longueur donnée.

Sa formule indiquait 115 vibrations par seconde pour le ton d'un bourdon de 4 pieds, et le nombre de vibrations déterminé par une corde à l'unisson était de 116. La coıncidence semblait parfaite; cependant, si l'on examine les données du calcul, on voit qu'il prend 12000 pour le rapport de la densité du mercure à celle de l'air d'une force élastique de 28 p.; ce qui supposerait une température de 39° centigrades, supéricure de beaucoup, sans doute, à celle que possédait l'air au moment de l'expérience, et qui n'est point indiquée; effin, si l'on fait entrer dans la formule, non plus la vitesse déduite de l'aucienne théorie, mais la vitesse observée dans l'atmosphère, la coïncidence que Bernoulli avait cru remarquer n'existe plus : car on trouve que, dans son expérience, le ton rendu par le tuyau de 4 p. bouché devrait être, à la température ordinaire de 20°,

⁽¹⁾ Mémoires de l'Académie des Sciences de Paris; 1762, p. 467.

de 132,7 vibr. par seconde, au lieu de 116 donné par la corde vibrante. L'expérience de Bernoulli était donc insuffisante pour la vérification dont il s'agit. Le même géomètre avait indiqué un procédé fort ingénieux, et qui paraît susceptible d'une grande exactitude, pour mesurer la longueur des colonnes d'air qui vibrent à plein orifice. Ce procédé consiste, comme l'on sait, à enfoncer un piston gradué dans le tube sonore jusqu'à ce que celui-ci rende le même ton que lorsqu'il était ouvert. La distance de la surface antérieure du piston à l'orifice du tube est prise pour la longueur de la colonne d'air vibrant à plein orifice dans le tuyau bouché par un bout qui serait à l'unisson du premier. C'est ce moyen que j'ai d'abord employé sur des instrumens. de longueurs très-dissérentes, en y joignant la détermination du nombre exact de vibrations correspondant à chaque son. Pour ce dernier élément, la sirène de M. Cagniard de Latour (1) m'a paru ne rien laisser à désirer. Quand on s'est familiarisé avec cet instrument, la précision de ses indications est presque illimitée. La sirène dont je me sers habituellement porte un disque mobile assez épais pour conserver une vitesse invariable pendant les intermittences très-courtes du courant qui la fait parler. Une soufflerie d'un orgue de Grenié, qui permet d'augmenter à volonté la vitesse du vent en appuyant plus ou moins sur une pédale, sert à entretenir le mouvement du plateau à un degré tel que le ton de la sirène se maintienne à l'unisson de celui,

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, 1. x11, p. 467, et t. xv111, p. 438.

que l'on veut évaluer : pour des sons purs et forts, l'oreille est sensible à de très-petites différences, et en soutenant pendant 4' au moins, comme je l'ai toujours fait, le mouvement du plateau, si l'unisson est d'ailleurs bien observé, on voit que les seules erreurs que l'on puisse commettre en engrenant la roue du compteur, ou en l'arrêtant, se trouvent réparties sur un intervalle aussi grand qu'on le veut, de manière à s'affaiblir de plus en plus, d'après un principe analogue à celui de la répétition des angles.

Il serait inutile de décrire en détail des expériences qui ont toutes été faites de la même manière : je me contenterai d'en rapporter les résultats dans le tableau ci-joint :

	138)						
Etat l'embouchure.	Bouche libre.		Bouche couverte	de fer-blanc.	Embouchure de slûte- traversière.	Bouche rétrécie par une lame de plomb.	
Mos expériences.	のなりなる。	63 bis.	ငထ	10	15	18 20	
guenr du tuyan.	60°,2	id.	60,3	įd.	<i>id</i> .	60,2 id.	
Benk da tuyau.	Čr	id.	C	id.	26,5	25,5 id.	
ndeur du tuyau.	<u> </u>	id.	2.32		<i>7.</i> %	32	
ur de la bouche.	<u> </u>	id.	2: 57	id.	<i>id.</i>	वं वं ज	
Pression ; le gazomètre , su es us	<u>v.</u> v. v. v. v.	id.	E: 03	id.	U7 U7	<u>z. g. o.</u>	
re de vibrations sexag.	491,4 190,6 195,6 193,2 973,6	494	1,66,6 163.7		474,4	948 954 953,2	
Oistance urface antérieure seton à l'orifice.		72,4	35 ,5 36 ,3	5	33,15	17,2 17,35 17,35	
sérature de l'air unt l'expérience.	7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7	id.	20 id.			ā ā ā	
tesse du son rès la formule V 1+0,00375 t.	i i	id.	345 ,2	id.	id.	äää	
du son, déduite mi-concamération finale.	3233 222 323 303 303 303 303 303 303 303	وين	331,28 336,4	335,	314,15	326 331,4 330,7	

Toutes ces observations s'accordent à donner une vitesse de propagation trop paite; on voit d'ailleurs que l'erreur est à peu près la même en considérant des tons graves ou des tons aigus. Cette remarque suffit pour écarter l'idée qu'elle pourrait provenir de la chaleur enlevée ou cédée à la colonne fluide par les parois du tuyau; car, si cet effet était sensible, il le serait davantage sur les tons les plus graves, produits par des vibrations plus lentes, et, partant, exposées plus long-temps à l'influence de la cause retardatrice.

Mais la théorie plus générale et plus conforme aux essets naturels que M. Poisson a donnée du mouvement de l'air dans les tuyaux de slûte (1), suggérant quelques doutes sur la vraie longueur de la demi-concamération sinale, j'ai voulu essayer si, comme cette théorie l'indique, la mesure de l'intervalle entre deux nœuds consécutifs ne conduirait pas à des valeurs plus rapprochées de la vitesse du son. Le tableau suivant ossre les résultats d'une série d'expériences dirigées vers ce but.

⁽¹⁾ Mémoires de l'Académie des Sciences; 1817, p. 303.

(140.)							
Bouche rétrécie par une lame de plomb, de manière à faire sortir le 2° son.	•	Le tuyau octavie par un plus grand volume d'air.	Bouche rétrécie par une lame de plomb. Le tuyau octavie (1).	Modification de l'embouchure.			
40 41 bis.		63	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	Noo des expériences.			
65,2 63,2	Tuyau	61,2	60°,2 id. 29,1 id. 127,15	Longueur du tnyau.			
25,5 id.		14	25,5 id. 18 id.	Largeur du tuyau.			
ä. 32	bouché	Ľ,	32 4 <i>id.</i> 23 <i>id.</i>	Profondeur du tuyau.			
ää.	par u	Ċī,	2 ^m , 25 id. 2 id.	Largeur de la bouche.			
<i>ā</i> ; ā; ω	une ext	ω	3°	Pression dans le gazomètre, col. d'eau.			
• • •	extrémité.	17 ,08	16°,2 16',1 8',1 8',08 33',85	Longueur de la demi-concamération finale.			
43,6 43,6	Son 3.	31,9	33,95 34,18 17,6 17,52 71,6	Distance des deux surfaces nodales.			
20 id.	•	ဖ	20° id. 20',3	Température de l'air.			
757,2 762,6 761,3		984,7	990,4 986 1935,2 1927,2 464,6	Nombre de vibrations par seconde sexagés.			
345,2	_	338 ,5	345m,2 id. id. id.	Vitesse du son d'après la formule 333 V 1 +0,00375 t.			
	, .	336,4	321,6	Vitesse du son conclue le la demi-concamération finale.			
339, 332, 4		314,8	336,6 336,6 340,6 332,6	Vitesse du son conclue de l'intervalle des a surfaces noclales.			

(1) En faisant ces expériences, j'ai eu occasion de remarquer un fait assez curieux qui mérite d'être rapporté. Lorsque l'on modifie, par degrés insensibles, l'ouverture de la bouche d'un tuyau de slûte ordinaire, ouvert par les deux bouts, on finit par lui donner une grandeur telle que le son fondamental et son octave en sortent avec la même facilité. Dans ce cas, le tuyau rendant actuellement le ton le plus grave, si l'on agite l'air avec la bouche près de l'orifice du tube, perpendiculairement à sa direction, comme pour éteindre une bougie, le courant d'air générateur du son continuant d'ailleurs avec une vitesse constante, le ton passe à l'octave aiguë et y persiste. Alors, si l'on sait sonner, par un autre tuyau, l'octave grave (je me servais d'une anche de Grenié) un peu fortement, le tuyau de flûte repasse à l'octave grave; et cette alternative est reproduite par les mêmes moyens autant de fois qu'on le désire. On peut, par cet artifice, comparer très-exactement les deux premiers tons donnés par le même tuyau ouvert par les deux bouts; il n'y a ici aucune altération dans la vitesse du courant, ni dans la grandeur de la bouche, qui puisse troubler le rapport des deux tons. On voit ainsi qu'ils sont presque rigoureusement à l'octave l'un de l'autre (*). Je ne me suis même aperçu d'une légère altération que par les battemens qui devenaient plus sensibles, pour l'un des sons, quand je l'associais à un son faible d'une anche expressive, et plus marqués pour l'autre quand la même anche parlait plus sortement.

Il n'en est pas de même des deux tons que fend le même tuyau successivement ouvert ou sermé par son extrémité opposée à l'embouchure: ils ne sont point exactement à l'octave l'un de l'autre. Le tuyau sermé donne un son qui est à peu près d'un demi-ton au-dessus de l'octave grave du son rendu par le tuyau entièrement ouvert. Voilà, du moins, le rapport que l'on observe sur un tuyau de la dimension que je viens d'indiquer.

^(*) Le tuyau avait 60 cent. de longueur; il donnait à peu près l'ut du milieu du clavier.

La vitesse du son calculée en partant de l'intervalle des surfaces nodales approcherait donc davantage, d'après ces observations, de la vitesse réelle dans l'air libre. Il est très-remarquable que, dans la même expérience qui donne un résultat moins erronné par l'intervalle de deux nœuds consécutifs, la demi-concamération finale donne toujours, au contraire, un écart plus grand. Tel est le résultat obtenu avec des tuyaux bien proportionnés, c'est-à-dire, construits d'après les règles des facteurs d'orgues; mais c'est le contraire sur le tuyau de la 63^e expérience, beaucoup plus allongé, et dont il était difficile d'obtenir le son fondamental; la plus légère augmentation dans la vitesse du courant le faisant octavier.

On peut conclure de tout ce qui précède, que la valeur absolue de la vitesse du son dans l'air libre ne peut être exactement déduite de la position des surfaces nodales déterminée par le procédé de Daniel Bernoulli, lorsque d'ailleurs la durée des vibrations de la colonne d'air ne laisse aucune incertitude dans sa mesure.

Le nombre 333^m que j'ai adopté pour la vitesse à 0° est la moyenne d'un très-grand nombre d'observations qui diffèrent peu entr'elles. J'ai vérifié, par des expériences directes, que le coëfficient $\sqrt{1+0.00375} t$ représente fidèlement les variations qui dépendent de l'inégalité des températures, du moins entre 4° et 22° centigr. J'ai trouvé, par exemple, que le même tuyau, pour le même mode de division de la colonne d'air, rendait à 22° un son de 500 vibrations par seconde, tandis qu'à 4° le son correspondait seulement à 484,8. La formule, en partant du premier nombre, indiquait 484,2, qui

ne disservation. • un millième environ du nombre obtenu par l'observation.

Nous avons déjà rejeté, comme contraire à l'expérience, la supposition que les parois du tuyau influent sur la température de la colonne d'air pendant les diverses périodes de ses oscillations. La vitesse de propagation du son serait-elle donc moindre dans une colonne cylindrique isolée de fluide élastique que dans le même milieu indéfiniment étendu dans tous les sens, comme M. Poisson a reconnu que cela devrait être pour un milieu à l'état solide? La différence de constitution des solides et des fluides élastiques rend cette conjecture peu probable. La discordance que nous observons entre les résultats de la théorie et ceux du calcul me paraît tenir beaucoup plus vraisemblablement à ce que l'on suppose, dans la théorie mathématique des tuyaux de flûte, que les vibrations s'exécutent parallèlement à l'axe du tuyau, et qu'il n'y a aucun mouvement dans le plan perpendiculaire à cette ligne; ce qui n'a pas lieu avec le mode d'embouchure généralement employé, ainsi que M. Savart s'en est assuré par des expériences très-concluantes (1). Je suis très-porté à croire aussi, d'après l'ensemble de mes observations, que les surfaces nodales qui s'établissent quand le tuyau est ouvert, ne sont pas de la même forme et n'occupent pas le même lieu lorsqu'on obtient le même ton du tuyau après l'introduction

J'ai voulu savoir si, avec un mode d'ébranlement plus conforme aux suppositions de la théorie, on arriverait

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, 1. xxix, p. 406.

à une solution plus exacte. J'ai donc cherché à ébranler la colonne d'air renfermée dans un tuyau bouché par un bout, en faisant vibrer, à l'extrémité ouverte, une lame élastique dont le ton pouvait être déterminé sort exactement; c'était d'abord un simple diapason, dont je plaçais une des branches dans le plan de l'orifice d'un tube, que je raccourcissais, à volonté, en y versant du mercure jusqu'à ce que le ton rendu par le tuyau, et qui était toujours le même que celui de la tige élastique, fut le plus fort possible. Alors, en mesurant la longueur du tube, on pouvait, comme précédemment, en conclure une valeur de la vitesse du son. En faisant ces expériences, on s'aperçoit bientôt de la réalité du résultat auquel M. Poisson a été conduit par sa théorie, savoir : que le même tuyau peut rendre une infinité de sons peu différens les uns des autres, ou, ce qui est la même chose, que le même son peut être obtenu de tuyaux dissérens; mais j'ai toujours employé la profondeur correspondant au son le plus intense.

A la température de 20°, une verge élastique qui rendait un son de 504 vibrations par seconde, faisait résonner le plus fortement une colonne d'air de 33°2 de longueur et renfermée dans un tuyau bouché par un bout. En considérant la longueur de cette colonne comme une demi-concamération finale, elle correspondrait à une vitesse de 334°, au lieu de 345°, 2. — J'ai fait souder un disque de cuivre de 2 centimètres de diamètre à chacune des branches d'un autre diapason; ce qui a fait descendre le ton d'une tierce et ; de ton : j'ai déterminé le nombre des oscillations correspondant à cette modification de l'instrument, et, en le faisant

vibrer à l'orifice d'un tube dont je variais à volonté la profondeur; j'ai déterminé celle qui donnait le son le plus intense:

> Nombre de vibrations..... 664,4; Profondeur du tube..... 22°,9; Profondeur d'après la théorie... 25,9.

Ainsi ce aveau mode d'ébranlement, qui doit produire des mouvemens parallèles à l'axe du tuyau, conduit encore à une vitesse trop faible; mais cela tient, sans doute, à ce que l'orifice se trouve plus ou moins obstrué par la présence de la lame solide vibrante. Dans la 2^e expérience, où la lame élastique couvre une plus grande partie de l'orifice, on voit, en effet, que la différence est plus grande: au surplus, comme îl s'agirait ici de comparer les imensités de plusieurs sons successifs, on ne pourrait pas espérer d'un procédé fondé sur ce principe une précision suffisante pour l'objet qui nous occupe.

Il me paraît bien établi, par les expériences ci-dessus rapportées, que la relation indiquée par la théorie entre la vitesse du son dans l'air libre, et la longueur, telle qu'on sait l'observer, des concamérations qui se forment dans un tuyau de flûte, ne se vérifie pas exactement: j'avais en vue quelques etres expériences propres à manifester d'une manière par sévidente la cause de cette discordance; mais, afin de ne pas m'écarter du sujet principal de mes recherches, j'ai préféré, pour le moment, de m'assurer si l'erreur, qu'elle qu'en soit la cause, n'affecterait pas proportionnellement la

mesure de la vitesse de propagation du son dans tous les fluides élastiques. J'avoue que, en lisant un Mémoire de M. Biot sur ce sujet (1), je me sentis presque découragé, en voyant que le même tuyau enslé successivement avec plusieurs fluides élastiques se trouvait partagé en colonnes vibrantes de longueurs fort inégales; cependant, comme la cause de cette inégalité ne me parut pas très-clairement expliquée, que, d'ailleurs, j'attachais une grande importance à la détermination qui fait l'objet de ces recherches, je voulus reconnaître moi-même quel genre d'obstacles il fallait surmonter. Je construisis donc un appareil qui permit de comparer le plus nettement possible les sons donnés par le même tuyau, que l'on ferait parler successivement avec divers fluides élastiques, et de rechercher comment les surfaces nodales se déplaçaient en aubstituant un fluide à un autre; soupçonnant que l'impulsion variable pour les divers gaz pouvait influer sur le résultat, je me suis attaché à rendre les expériences plus exactement comparables.

Le tuyan de flûte placé dans une grande caisse de bois doublée de plomb en dehors et en dedans, et convenablement étayée dans l'intérieur pour supporter la pression de l'atmosphère, recevait d'un gazomètre à pression constante le fluide élastique préalablement desséché par un sel déliquescent ou de la chaux caustique. Sur la face de la caisse opposée à celle qui était traversée par le porte-vent, on avait pratiqué trois ouvertures; l'une, bouchée par un disque de glace, derrière lequel

⁽¹⁾ Bulletin de la Société philomathique; 1816, p. 192.

éuit un thermomètre ; l'ouverture du milieu communiquait avec un large tube de verre qui pouvait être fermé par un bouchon à vis; enfin, la trofsième ouverture laissait passer, à travers une boîte à cuir, une longue tige rodée qui servait à introduire un piston dans le tuyau, afin de connaître la position de la surface nodale. Après avoir fait le vide dans la caisse à l'aide d'un tube de plomb que l'on vissait sur la machine pneumatique, on la remplissait avec un sluide élastique; puis, en ouvrant le bouchon à vis, l'écoulement du gaz qui faisait parler le tuyau continuait sous la pression constante de l'atmosphère, sans que l'air extérieur pût se mêler avec le gaz intérieur; après avoir pris l'unisson du ton soudamental donné par chaque sluide élastique, lorsque le tuyau était ouvert, on introduisait le piston, pendant que l'écoulement du gaz et le son se prolongeaient, jusqu'à ce que l'on eût obtenu le ton primitif; alors l'ensoncement de la tige permettait, dans chaque cas, de connaître la position de la surface nodale. Toutes les précautions que j'avais prises pour rendre les résultats comparables m'ont permis de reconnaître bientôt, contre l'assertion de notre savant confrère, que la nature du suide élastique n'apporte aucun changement dans le mode de division d'une colonne de même longueur. Si l'on cherchait à déterminer la vitesse absolue de propagation du son dans les divers fluides, d'après la distance de la surface nodale à l'orifice du tuyau, on trouverait, dans cette circonstance, une erreur plus grande encore que dans les exemples précédemment cités; car, pour le même nombre de vibrations 41 la colonne est plus courte; ce serait à peu près la même.

chose que si, avec la disposition ordinaire, l'on prenait pour base la demi-concamération tournée du côté de l'embouchure. Il arrivait même, dans mon appareil, que, par les proportions accidentelles de longueur et de diamètre du tube d'écoulement, la surface nodale éait sensiblement au milieu du tuyau, c'est-à-dire, que l'influence de toutes les parties extérieures était précisément la même que celle de son embouchure. Je ne crois pas qu'il faille chercher ailleurs que dans la moindre ouverture de la bouche, comparée à l'orifice du tuyan, la cause de l'inégalité de longueur des deux concamérations situées de part et d'autre de la surface nodale, dans un tuyau ouvert, et qui rend le son fondamental. On voit, en effet, dans l'expérience que je viens de décrire, qu'un obstacle quelconque, apporté au mouvement de l'air du côté de l'orisice, a pour résultat de faire avancer la surface nodale de ce côté, c'est-à-dire, de raccourcir la colonne vibrante. Quoi qu'il en soit, il est certain que, avec les gaz les plus différens par leurs propriétés physiques, tels que le gaz hydrogène et le gaz acide carbonique, la surface nodale était exactement à la même place. Ce point était trop capital pour que je ne cherchasse pas à le mettre hors de doute, aussi ne l'ai-je admis comme un fait positif et général, qu'après l'avoir vérifié sur six gaz dissérens; mais, ce principe une fois reconnu, il est évident qu'il suffit de conater les nombres de vibrations correspondant aux tons obtenus des mêmes tuyaux, parlant successivement avec tous les fluides élastiques; ces nombres exprimeront: les rapports des vitesses de propagation du son dans les divers sluides. On pourra donc déterminer, par un calcul très-simple (1), la valeur du rapport de la chaleur spécifique à pression constante, à la chaleur spécifique à volume constant pour tous les fluides élastiques, autres que l'air atmosphérique; la valeur de ce même rapport étant connue, quant à ce dernier fluide, par la comparaison de la vitesse réelle et de la vitesse calculée d'après la formule de Newton. La table suivante présente des résultats relatifs à six-fluides élastiques, choisis convenablement parmi ceux que l'on peut se procurer en assez grande quantité.

⁽¹⁾ Soient n et n' les nombres de vibrations en une seconde de deux sons rendus par le même tuyau, le premier avec l'air atmosphérique, le deuxième avec un autre gaz d'une densité =P, celle de l'air étant 1; k le rapport des deux chaleurs spécifiques à pression constante et à volume constant, pour l'air; k', la quantité analogue pour l'autre gaz; on a la relation très-simple : $n:n'::\sqrt{1+0.00375 t'}$ $\sqrt{k}:\sqrt{1+0.00375 t'}$ $\sqrt{k}:\sqrt{1+0.00375 t'}$; où k' est la seule quantité inconnue.

· (150)									
nª I.	Gaz oléfiant	Oxide d'azole	Oxide de carbone	Acide carbonique	Hydrogène	Gaz oxigène	Air almosphérique.	Moms des Suides élastiques.	
n, 12	<u>.</u> 22.	sol	+ =,	502	\$2.	+6,	ut, méd.	Tons donnés de Go cent,	
n. o.	466,9	392,7	503,07	393,18 392,68	1883,6	474,9 475,2 474,5	1,000	Monthre de vibrations en une ecconde sexag.	
n° 4.	91	20 ,5	Į.	20 ,5	17	21	13	Température, ther. contig	
E Cr	1866	1,527	0,974	1,524	0,0688	1,1026	_	Mombres al calculation of the calculation of an absence of the calculation of the calcula	
n° 6.	281 ,90	226	383	226 ,24	1064 ,8	266	279",29	Vitesse de propegation du son, à la température de oe, d'après la formule d'après la formule de Mewton.	
ъ• 7.	314	261 ,9	37,4	261 ,6	1269 ,5 }	317 +17	333#	vitesse de propagatora de deduite du ton donné déduite du ton donné per chaque fluide.	
, nº 8.	1,240	1,343	1,/23	1,357	1,405	1,415	1,421	Rapport de la chal, spécif, à pression constante, à la chaleur spécifique à volume constant.	
ъ° 9.	1,75%	1,227		1,249	-	_	-	Chaleur specifique celle de l'ar ciaut prise celle de l'ar ciaut prise	
nº 10.	1,531	1,16	-	1,176	→	•	*	Chalcur spécifique à pression constante, celle de l'air étant prise pour unité.	
n* 11.	1,553	1,35	1,034	1,270	0,903	0,976	н	Chaleur specifique, a pression constante, d'apres les observations de Laroche et Bérard.	
_ n° 1 ,	0:240	0 ,343	0.423	0,337	id.	id.	60,421	Shrainen de templeralis. Lisenslenes aux conlensations l'attent par monte de la	

C'est, surtout, relativement au gaz hydrogène, que mes résultats dissèrent de ceux des précédens observateurs. La faible densité de ce fluide rend énormes les erreurs provenant du mélange accidentel de quelques portions d'un autre gaz permaneut, ou même de vapeur d'eau. Préparé avec toutes les précautions nécessaires pour l'avoir pur, il donne sensiblement la double octave aiguë du ton rendu par l'oxigène. Chladui n'avait jamais trouvé plus d'une dixième d'intervalle, quelquesois qu'une octave. Le nombre obtenu par M. Van Rees, quoique moins erroné, était encore de ; environ plus faible que ne l'aurait voulu la formule de Newton. En sorte que la vitesse de propagation du son, loin d'être augmentée dans ce fluide, aurait été diminuée par l'esset des compressions et des dilations alternatives; ce qui eût été incompréhensible dans la théorie actuelle (1). Au surplus, les erreurs eussent été beaucoup plus faibles qu'elles se seraient encore opposées à la manisestation. de la loi du phénomène.

⁽¹⁾ On trouve, dans le grand ouvrage (Lectures on natural philosophy, vol. 11, p. 409) de M. Young, un passage qui ferait supposer que l'auteur s'est lui-même livré à des recherches expérimentales pour déterminer la vitesse réelle du son dans les sluides élastiques; bien qu'il ne rapporte aucun nombre, aucune indication précise de ses résultats. M. Young se borne à dire que « il paraît (je traduis littéralement), d'après « les expériences faites sur les sons rendus par les diverses « espèces de gaz, que la correction relative à la vitesse du

[•] son serait presque la même (nearly the same) pour tous. • Cette assertion est bien éloignée de la conséquence à laquelle.

Je ne puis m'empêcher de rappeler, à cette occasion, combien la science est redevable aux physiciens, dont les travaux ont pour objet de porter plus de précision dans la détermination des coëfficiens numériques qui deviennent des élémens théoriques d'un usage immalier. Pour être obtenus avec une exactitude suffisante, et pour conduire à la découverte d'une loi physique, les nombres contenus dans la huitième colonne du tableau précédent nécessitaient la connaissance préalable, 1° de l'intensité de la pesanteur; 2º du rapport de la densité du mercure à celle de l'air; 3° des coëfficiens de dilatation des gaz et du mercure; 4º du rapport des densités des fluides élastiques; 5° de la vitesse réelle du son dans l'air; et 6° enfin, de la durée des vibrations d'une colonne de même longueur de tous les gaz. Une erreur un peu considérable, même sur une seule de ces données, aurait empêché d'apercevoir la relation existante entre les phénomènes qui nous occupent-

Les nombres qui marquent le rapport des deux chaleurs spécifiques sont tous plus grands que l'unité : ce qui doit être, puisque c'est la chaleur spécifique à volume con-

m'a conduit mon travail; car, parmi les gaz mentionnés dans le tableau précédent, qui ne comprend pas sans doute les extrêmes, la correction, dont il s'agit, varierait déjà du simple au double. Les résultats théoriques de M. Ivory ne s'accordent pas mieux avec mes recherches, puisque, suivant cette théorie, le rapport des deux chaleurs spécifiques, ou le facteur par lequel il faudrait multiplier la vitesse théorique du son pour passer à la vitesse réelle, devrait être le même pour tous les gaz. (Phil. mag. new series, t. 1, p. 253.)

stant que l'on suppose = 1, et que la quantité de chaleur nécessaire pour produire une même élévation de température avec dilatation est toujours plus grande que celle qu'il faudrait pour accomplir la même variation de tenipérature sans changement de volume. Ainsi, la chaleur nécessaire pour faire varier d'un degré une certaine masse de gaz, d'air, par exemple, lorsque son volume reste invariable, étant prise pour unité, la chaleur nécessaire pour produire une élévation de 1° dans la même masse, libre de se dilater sous sa pression primitive, serait 1,421; et son volume augmenté de de la température o°. Maintenant, supposons que, après avoir subi ce changement de température et de volume, la masse soit instantanément réduite à son volume primitif sans éprouver aucune perte de chaleur, l'élévation de température qui se manifestera sera due tout entiere à la portion de chaleur correspondante au seul changement de volume, à la quantité de chaleur qu'absorberait la même masse en se dilatant de 1 , sans changer de température; et comme la capacité, sous le volume primitif, est prise pour unité, l'excès 0,421 du premier nombre sur l'unité sera la mesure de l'esset thermométrique produit dans la masse, sous un volume constant, par la chaleur que dégagerait une compression équivalente à - Le même raisonnement s'applique à tous les. autres fluides élastiques, et l'on peut ainsi comparer les élévations de température qui résulteraient, dans tous ces corps, d'une même compresssion.

On voit que, pour les gaz oxigène, hydrogène et pour l'air, c'est-à-dire, pour les gaz simples, le rapport des deux chaleurs spécifiques est, à fort peu près le même.

Comme c'est en élevant au carré les nombres fournis immédiatement par l'observation que l'on obtient ces coëfficiens, on ne fera aucune difficulté d'attribuer aux erreurs de l'expérience les petites dissérences que l'on y aperçoit.

La fraction qu'ils comprennent pouvant être regardée comme exprimant l'élévation de température produite dans ces fluides par une condensation subite de - de leur volume à 0°; on en conclurait donc que ces gaz, en subissant une même condensation, éprouvent une même élévation de température; or, s'il est reconnu que les gaz élémentaires ont la même chaleur spécifique sous une pression constante (1), la manière la plus simple et la plus probable de beaucoup d'interpréter ce resultat, c'est d'admettre que la chaleur spécifique de ces gaz à volume constant est aussi la même, et que tous ces fluides dégagent une même quantité absolue de chaleur pour une condensation égale. Quant aux autres substances gazeuses, on voit que le rapport des 2 chaleurs spécifiques devient en général d'autant plus petit, que le gaz auquel appartient ce coëssicient, possède une capacité plus grande; par conséquent, l'élévation de température produite, dans condition divers gaz, par une même condensation, est d'autant plus faible que la chaleur spécifique est plus grande.

On est ainsi conduit à rechercher si ces dissérences de température ne proviendraient pas uniquement de la dissérence de capacité des divers sluides. Les rapports qui résulteraient de cette supposition entre les chaleurs

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, t. x, p. 406.

spécifiques des quatre gaz composés sur lesquels j'ai opéré, se lisent dans la neuvième colonne du tableau précédent; et, en calculant, toujours dans la même hypothèse, les chaleurs spécifiques sous une pression constante, on trouve des nombres qui diffèrent très-peu de ceux qu'ont obtenus, par des observations directes, Bérard et Laroche, ainsi qu'on peut le voir en confrontant les colonnes 10° et 11° du tableau de la page 150. (1)

Il en serait donc des gaz composés comme des gaz

⁽¹⁾ Si l'inégalité des effets thermométriques, produits dans tous les gaz par un même changement brusque de densité, dépendait seulement d'une dissérence de capacité, les variations de température correspondantes devraient être, en raison inverse, des chaleurs spécifiques, à volume constant. Ainsi, par exemple, les variations correspondantes de température éprouvées par l'air et l'acide carbonique étant 0,421 et 0,537, le rapport des chaleurs spécifiques de ces deux fluides, à volume invariable, serait obtenu par la proportion 0,421:0,337::x:i, qui donne x=1,249. La capacité de l'acide carbonique serait donc d'un quart plus grande que celle de l'air, lorsque les volumes ne peuvent pas changer. Mais, si l'on comparait les capacités des deux mêmes corps sous une pression constante, leur rapport se trouverait, en ajoutant 0,421 aux deux termes du précédent; et, si l'on prend encore pour unité la chaleur spécifique de l'air sous une pression constante (en remarquant bien que cette unité n'a plus la même valeur que précédemment, quoiqu'elle se rapporte au même corps), on trouvera la capacité de l'acide carbonique par cette proportion, 1,421:1,249+0,421:1:x = 1,175. Les autres nombres ont été obtenus de la même manière.

simples, et nous serions conduits à cette loi générale remarquable par sa simplicité, savoir : 1° que des volumes égaux de tous les fluides élastiques pris à une même température et sous une même pression, étant comprimés ou dilatés subitement d'une même fraction de leur volume, dégagent ou absorbent la même QUANTITÉ ABSOLUE DE CHALEUR; 2° que les variations de TEMPÉRATURE qui en résultent sont en raison inverse de leur chaleur spécifique à VOLUME CONSTANT.

Je ferai remarquer, en passant, que si les fluides élastiques composés avaient tous une même chaleur spécifique, sous un volume constant, comme le pensent MM. de La Rive et Marcet; et si les différences observées par MM. de La Roche et Bérard tenaient à l'inégalité des quantités de chaleur provenant de la diminution de volume qui accompagne le refroidissement d'un fluide élastique soumis à une pression constante, les effets thermométriques, dont nous venons de parler, devraient se présenter dans un ordre inverse de grandeur. Ainsi, par exemple, la compression du gaz olésiant devrait produire une élévation de température sensiblement plus grande que celle de l'air, tandis qu'elle est presque deux sois plus faible. Peut-être trouvera-t-on que le nombre des gaz sur lequel cette loi se trouve maintenant appuyée, n'est pas suffisant pour lui donner toute la certitude désirable; mais indépendamment de ce que la chaleur spécifique à pression constante n'a été déterminée jusqu'ici pour aucun autre gaz que ceux sur lesquels j'ai opéré, je me trouve dans la nécessité de modifier mes appareils pour expérimenter sur d'autres fluides élastiques. Dans mes premiers essais, j'avais été forcé de donner des dimen-



sions considérables (60 centimètres de longueur) au tube sonore, et, par suite, à l'enceinte destinée à le contenir, parce qu'il devenait indispensable d'établir, dans des circonstances identiques, une comparaison entre plusieurs gaz; parmi lesquels on ne pouvait manquer de comprendre l'hydrogène. En employant des dimensions plus petites, la plupart des gaz auraient rendu des sons facilement appréciables; mais le tou du gaz hydrogène aurait pu se trouver si aigu qu'il n'aurait plus été possible d'en évaluer exactement le nombre de vibrations, d'autant plus que le peu d'intensité qui lui est propre le rend encore moins distinct. Tel est le volume de la boîte qui m'a servi jusqu'à présent, qu'il ne me fallait pas moins de 100 à 120 litres de fluide pour chaque observation; et, par la nature même du procédé, cette masse ne pouvait servir qu'une fois. La préparation de ces expériences devenait ainsi fort pénible et très-dispendieuse; mais maintenant qu'il n'est plus nécessaire de comprendre le gaz hydrogène dans la série des substances à examiner, on peut considérablement réduire le volume intérieur de la caisse; la plupart des gaz devant donner des tons compris dans l'intervalle d'une quinte. Après avoir fait servir encore quelques autres corps à la vérification et à l'établissement définitif de la loi, j'espère pouvoir employer celle-ci à déterminer la chaleur spécifique des autres gaz pour lesquels on ne possède pas d'observations directes. Je dois aussi saire un changement nécessaire à mes appareils, pour rechercher les altérations qui surviennent dans la valeur des coëfficiens déterminés dans ce Mémoire, lorsque l'on fait varier la température et la pression. Déjà même

j'ai tenté plusieurs expériences qui avaient pour but de manisester la loi suivant laquelle varient les chaleurs spécifiques, quand la pression subit des variations connues; mais ces expériences ne sont point encore assez multipliées, pour que je puisse compter sur leurs résultats. Ce sera l'objet d'un deuxième Mémoire, où j'examinerai aussi les lois de la chaleur spécifique des gaz composés relativement à leur composition. Les quatre exemples compris dans le tableau s'accordent avec la loi que nous avons annoncée (1) relativement à la capacité des corps composés; mais on ne peut rien affirmer jusqu'à ce que l'on possède des observations relatives à tous les modes connus de contraction dans la combinaison des gaz élémentaires. Parmi les déductions les plus importantes de la loi précédemment énoncée, j'en citerai seulement une qui exigera cependant encore quelques essais pour être convenablement établie. Si les gaz permanens simples ou composés dégagent la même quantité absolue de chaleur pour une même condensation, les circonstances initiales étant identiques, les vapeurs devront suivre aussi la même loi, si l'on a soin d'établir la comparaison de manière que la distance des particules étant la même dans l'état primitif du sluide, elle se trouve encore égale après la condensation. On voit maintenant pourquoi les chaleurs latentés, mesurées comme on l'a fait jusqu'ici, n'ont paru soumises à aucune loi; en les considérant sous ce nouveau point de vue, elles ne présenteront plus qu'un cas particu-

⁽i) Annales de Chimie et de Physique, t. x, p. 407 et 408.

lier de la loi générale que j'ai cherché à établir aujourd'hui; c'est ce que j'ai déjà vérifié, quoique d'une manière encore incomplète, sur des observations entreprises il y a plus de douze ans, mais que je ne publiai point alors, parce que, ne possédant pas encore la clef de cette théorie, mes recherches demeurèrent sans succès. Je me borne, au reste, à indiquer ici cette idée, que je développerai avec tous les détails qu'elle mérite, dans la deuxième partie de ce travail.

Lettre de M. Huber-Burnand à M. le professeur Prevost, sur l'écoulement et la pression du sable.

(M. Huber-Burnand présenta, il y a deux ans, à la Société de Physique et d'Histoire naturelle de Genève un anémomètre, dans lequel la force et la durée du vent étaient appréciées par la quantité de sable qui s'échappait d'une ouverture variable et proportionnelle en grandeur à l'énergie de l'agent qu'il s'agissait de mesurer. M. Prevost éleva, à ce sujet, la question de savoir si le sable dans son écoulement ne se comporte pas jusqu'à un certain point à la manière des liquides, et si par conséquent sa chute n'est pas d'autant plus rapide, que sa hauteur dans le vase qui le contient est plus grande: il indiqua en même temps les recherches que l'on pourrait encore faire sur le mode d'agir du sable dans la pression qu'il exerce. Telle est l'origine et le motif des expériences soumises par M. Huber à M. Prevost dans cette

lettre, qu'on a bien voulu nous communiquer pour l'impression.)

Mes premiers essais m'avaient appris que, pour obtenir une chute de sable un peu régulière, il était indispensable qu'il fût tamisé avec le plus grand soin, mais qu'il ne devait pas être d'une ténuité semblable à celle de la farine. Le sable employé par les fondeurs serait trop sin pour cet usage: sa chute serait fréquemment interrompue sans qu'on pût en assigner la cause; il tomberait par masses; au lieu que celui qui sert à faire les tuiles, étant bien tamisé au travers d'une de ces gazes en coton qu'on désigne par le nom de bétilles, coule avec la plus grande facilité. Les jours de cette gaze sont produits par un croisé qui présente quinze fils sur dix-huit dans l'espace d'un centimètre. Une autre condition nécessaire pour l'écoulement non-interrompu du sable, c'est que l'ouverture d'écoulement soit au moins de deux millimètres en largeur.

Ces premières données une sois acquises, je pouvais procéder aux recherches que j'avais en vue. Pour cela, je sis construire une caisse de bois de huit décimètres de hauteur sur trois de largeur; et une autre de douz#de hauteur sur un seul de diamètre.

Elles étaient ouvertes par le haut et munies sur leur fond inférieur de quatre palettes à coulisses, disposées en croix, de manière à permettre d'élargir ou d'allonger la fente à volonté; mais j'eus soin de diminuer l'épaisseur des palettes en les taillant en biseau du côté extérieur, afin que l'ouverture ne se trouvât point embarrassée par l'épaisseur du bois, ce dont j'avais déjà reconnu les

inconvéniens. J'élevai ces deux caisses sur quatre pieds pour la commodité des opérations, et je me procurai une excellente montre à secondes fixes, nécessaire pour l'exactitude des résultats. J'avais aussi un tube de verre gradué dans lequel je mesurai le volume: enfin l'on m'avait prêté des balances très-sensibles avec des poids décimaux métriques parfaitement exacts. J'ajouterai à cela que tous mes essais ont été répétés plusieurs fois, et que j'avais acquis, à la longue, l'habitude de ces expériences dans lesquelles le retard d'un quart de seconde aurait pu apporter de grandes variations.

Dans les expériences les plus délicates, j'ai substitué des palettes métalliques graduées en millimètres, aux palettes en bois : cependant elles laissèrent encore beaucoup à désirer pour leur parfaite exactitude.

Je diviserai mes recherches en deux parties, celles qui ont pour objet spécial l'écoulement du sable, et celles qui concernent plus particulièrement sa pression comme servant d'explication aux phénomènes qui résultent des premières.

I. Écoulement du sable.

S 1. La quantité de sable qui s'écoule dans un temps donné par une ouverture donnée, a été absolument la même, soit pour le volume, soit pour le poids, quelle que fût la hauteur du sable dans la caisse au commencement de l'expérience, ou sa hauteur initiale. Il y avait cependant quelquefois des variations, en plus ou en moins, de deux ou trois grammes : elles étaient causées le plus souvent par la light d'introduige et de retirer à temps le vase désting le recevoir le sable; mais elles se

compensaient, et elles disparaissaient quand il s'agissait de quantités telles que quatre à cinq cents grammes. On employait ordinairement trois minutes à cette observation; on pesait les quantités obtenues deux fois de suite pendant quatre-vingt-dix secondes; et quand elles étaient égales on les comptait pour bonnes, on les réunissair, et on les comparait ensuite à d'autres obtenues de la même manière avec des colonnes de sable d'une hauteur différențe. Quoique les différences de hauteur fussent quelquefois décuples, cependant les résultats furent tonjours parfaitement semblables.

- § 2. Le sable, écoulé par une sente large de deux à trois millimètres, a toujours été en raison directe de la longueur de la sente: ce qui peut être d'une application très-utile dans quelques machines de physique. Mais la moindre variation dans la largeur de la sente détermine, dans la quantité du sable écoulé, un accroissement qui dépasse la proportion simple des surfaces de l'orisice; autant du moins que je puis en juger avec les moyens imparsaits qui étaient à ma disposition.
- S 3. Le sable, sortant par des ouvertures latérales pratiquées dans les parois de la caisse, s'écoulait avec la même vitesse, quelle que sût la hauteur de la colonne. Mais si les trous étaient percés horizontalement et n'avaient pas un diamètre à peu près égal à l'épaisseur de la planche, il ne tombait pas un seul grain de sable de tes ouvertures, quelle que sût la hauteur du sable dans la caisse.

\$4. Le sable, versé dans un tube deux fois coudé à angle droit, ne remonte pas comme le ferait un liquide

dans le tube opposé; il s'étend à peine dans le tube ho rizontal à une très-petite distance du coude.

- \$ 5. Quelle que soit la pression que l'on fait subir au sable renfermé dans une caisse, elle n'influe en aucune manière sur la quantité de sable qui s'écoule par une ouverture donnée, située au fond de la caisse ou sur les côtés. L'expérience a été faite successivement avec des masses de fer de 12 et de 25 kilogrammes.
- S 6. Une règle implantée perpendiculairement dans le haut de la colonne de sable, et précisément dans la direction de l'ouverture inférieure, descend dans le sable et avec le sable, sans s'incliner d'aucun côté et avec un mouvement parfaitement uniforme, à peu près aussi régulier que celui d'une horloge.

Une règle de trente-huit centimètres descendait à volonté d'un centimètre par minute ou par seconde; une roue à godets, placée dans l'intérieur de la caisse, et munie d'une aiguille au dehors, se mouvait aussi avec une étonnante régularité, mais très-lentement. Si la règle, au lieu d'ètre placée au centre du mouvement, est située plus près des bords de la caisse, elle s'incline avec une admirable uniformité, comme l'aiguille d'une montre; mais en même temps elle descend et avance vers le centre par un mouvement très-lent.

La vitesse de cette règle dépend donc premièrement de la place qu'elle occupe dans la caisse, et ensuite du degré d'ouverture de l'orifice d'écoulement. Elle est probablement aussi en raison du rapport qui existe, entre la surface de l'orifice et la largeur de la caisse, puisqu'elle dépend de la quantité de sable qui s'écoule

à chaque instant, et de celle qui reste dans la caisse même.

Avec plus de soin et quelques modifications dans l'appareil, on parviendra probablement à régulariser, plus que je ne l'ai fait, la marche des mobiles entraînés par le frottement du sable.

Je serai remarquer en passant qu'il n'existe peut-être aucune autre force naturelle sur la terre qui produise d'elle-même un mouvement parfaitement uniforme, et qui ne soit altéré par la gravitation, par les frottemens, ou par la résistance de l'air. Or, on voit ici que la hauteur de la colonne n'inslue point sur la vitesse de la marche du sable; elle ne hâte ni ne rețarde son mouvement. Quant au frottement, loin d'être un obstacle, il devient lui-meme la cause directe de la régularité et de l'uniformité du mouvement; c'est ce dont on aura la preuve par la suite de mes expériences. Enfin, la résistance de l'air dans l'intérieur d'une colonne de sable en mouvement doit être bien saible, puisque aucun des grains ne se meut d'une chute libre. Le clepsydre (à sable), cette horloge, qui a précédé toutes les autres, était donc fondée sur une base beaucoup plus philosophique qu'on ne l'avait supposé, et je me flatte un peu que mes recherches pourront lui être de quelque utilité pour les arts et les sciences.

§ 7. Après avoir étudié le sable en mouvement, j'ai étudié aussi la manière dont il se comporte lorsqu'il repose par tas sur un plan.

Pour cela, je commençai par placer des grains de sable isolés sur un plan mobile et susceptible d'être incliné à volonté; ils ne s'écoulaient guère que sous un angle de

30 degrés au moins; quelques-uns demeuraient cependant sur le plan mobile jusqu'à 40 degrés d'inclinaison; mais aucun n'attendait plus tard pour céder à la pesanteur et suivre le plan incliné.

Le sable ne prend jamais son niveau de lui-même; l'angle on les angles sous lesquels il se présente le plus volontiers après l'éboulement d'une partie de sa masse, sont presque toujours entre 30 et 33 degrés : il se maintient rarement à 35 degrés.

Dans un tas bien tamisé, les couches inférieures, inclinées elles-mêmes de 30 degrés avec l'horizon, servent naturellement de support aux supérieures; mais la plus grande partie du poids de celles-ci est supportée par la portion du plan horizontal à laquelle elles aboutissent. Si l'on enlève la portion du sol sur laquelle elles appuient, la couche tout entière s'écoule aussitôt, laissant voir intacte celle sur laquelle elle reposait, inclinée sous un angle de 30 à 33 degrés. Cela explique pourquoi le sable ne s'écoule pas par des ouvertures horizontales, si elles sont plus profondes que larges; dans ce cas, les couches supérieures trouvent des points d'appui sur les parois même du vase et un obstacle absolu dans les conches inférieures.

Cette disposition dent-elle à la forme des grains dont, le sable est composé? S'ils avaient plus de régularité, on pourrait le conjecturer; mais, en les regardant au mi-croscope, on y voit une telle variété, une telle disproportion, qu'il est impossible de s'arrêter à cette idée. La plupart de ces grains sont de petites lames cristallines, blanches, aplaties, mais diversement terminées; on y voit d'autrès roches grises, jaunes, brunes, de formes

si différentes qu'on ne pourrait les classer en catégories distinctes.

Afin de décider si la forme était pour quelque chose dans l'arrangement des parties, j'essayai d'autres matières que le sable, et je vis que des poids ou de la grenaille, quoique avec un peu plus de difficulté à se former en talus, affectaient à peu près le même angle et suivaient à tous égards les mêmes lois.

II. Pression du sable et d'autres substances en grains.

§ 1. Je plaçai un œuf au fond d'une caisse de sable, je le recouvris de quelques pouces de sable, et je chargeai celui-ci du poids de 25 kilogrammes. Cette expérience fut entièrement conforme à l'idée que je m'étais faite d'avance de son résultat. L'œuf resta dans son entier, sous le poids énorme qui le chargeait.

Je répétai cette épreuve en mettant le sable en mouvement au moyen d'une issue ménagée au fond de la caisse; mais le résultat fut le même dans cet essai, soit que l'œuf fût situé au milieu de la masse de sable, soit qu'il appuyât sur le fond de la boîte.

Cette expérience prouvait que la pression exercée par le poids de la masse de ser, était détournée et dispersée en tout sens par l'interposition du sable. Elle prouvait aussi qu'un corps plongé dans une masse de sable, est protégé par le sable comme il le serait par un liquide, quoique le sable ait une espèce d'action différente de celle du liquide, sur les parois qui le renferment.

Ces conclusions ayant quelque chose de paradoxal, je résolus d'avoir recours à une épreuve plus décisive.

S 2. Je pris un tube de verre ouvert par les deux bouts; j'insérai verticalement l'une de ses extrémités dans un petit tube horizontal en bois, qui lui-même entrait exactement, par un de ses bouts, dans une boîte cylindrique verticale d'un centimètre de diamètre, et de un centimètre de diamètre, et de un centimètres de hauteur.

Je remplis cette boîte de mercure, comme la cuvette d'un baromètre; il prit naturellement son niveau dans le tube vertical de verre; j'eus soin de marquer sa hauteur dans ce tube : alors j'adaptai à la boîte ou cuvette cylindrique un grand tube en ser-blanc de 65 centimètres de long et de 3 centimètres de diamètre. Je remplis ce grand tube avec du sable, en ayant soin de le verser sort doucement pour ne pas saire réjaillir le mercure.

C'était là un véritable baromètre pour mesurer le poids du sable: des deux côtés il y svait pareil poids de l'air; ainsi rien ne s'opposait à l'équilibre du mercure es du sable. Quoique je m'attendisse à une partie du résultat, je sus surpris de voir que le sable n'avait rien ajouté au poids du mercure: le liquide métallique garda son niveau, à deux millimètres près; disserence qui sut l'esset de quelques oscillations momentanées qu'éprouva la machine pendant l'opération; car, ayant bangé de place l'appareil, le mercure reprit son niveau parsait comme avant l'orpérience, et le conserva aussi longtemps; que je maintins cet état de choses (1).

J'enlevai enfin le sable de dessus le mercure; il n'a-

⁽¹⁾ L'expérience se serait plus simplement avec un tube recourbé en siphon à branches parallèles; mais M. Hubert n'en avait pas à sa disposition.

vait point pénétré dans le liquide; j'y substituai des pois secs. Le grand tube en fut complètement rempli; leur poids était de 1; kilogramme: j'y ajoutai un poids d'un kilogramme et enfin une pression de la main telle qu'elle me faisait craindre de briser la machine. Néanmoins le mercure garda son niveau dans le tube de verre; il ne s'éleva pas d'un millimètre. L'appareil resta plusieurs jours en expérience sans aucun autre résultat. Ainsi le poids du sable et des pois n'avait point agi sur le mercure.

Cette absence de pression sur le fond des vases fut encore mieux prouvée par les expériences suivantes.

\$ 3. Je pris le même tube de fer-blanc et je le suspendis à une balance très-sensible; je le contre-balançai exactement, et je le disposai de manière qu'il descendit presque jusque sur le plancher. Je plaçai sur le plancher même un petit cylindre massif, en bois, de 5 ou 6 centimètres de haut, et d'un diamètre un peu moindre que celui du grand tube, de manière que le tube embrassat le cylindre et pût jouer librement dans la direction verticale. Comme le tube était parfaitement équilibré et suspendu au bras de la balance verticalement au-desus du petit cylindre massif, il pouvait aller et venir du haut en 'bas de celui-ci sans aucua frottement appréciable.

Alors je pesai une certaine quantité de pois secs et je les introduisis dans le grand tube de fer-blanc. Celui-ci perdit à l'instant sa mobilité, comme s'il fût devenu plus pesant : cependant il n'avait point de fond, et les pois devaient avoir trouvé un appui solide sur le sommet du cylindre de bois.

(169)

Je mis ensuite dans le bassin opposé de la balauce, successivement un certain nombre de grammes, jusqu'à ce que je la fisse trébucher, et que le tube, en se séparant du cylindre, laissât sortir les pois qu'il renfermait.

Le poids nécessaire pour enlever le tube de dessus le cylindre sut, à très-peu de grammes près, égal à la pesanteur des pois secs que j'avais versés dans le tube; il ne s'en écarta que de vingt grammes, tandis que ce poids était de plus d'un kilogramme et demi: le tube paraissait donc s'être chargé de toute la pesanteur des pois auxquels il donnait son appui.

L'expérience, répétée avec des quantités différentes ou avec des poids additionnels, réussit toujours, et souvent à huit ou dix grammes près.

Mais on pouvait encore objecter que le cylindre inférieur avait supporté en quelque manière le poids de la colonne. Il fallait faire la contr'épreuve, et pour cela je sis l'expérience inverse.

\$4 et 5. Je rendis cette fois le tube fixe en le suspendant par deux cordons à deux supports latéraux, mais en même temps je suspendis au bassin de la balance le petit cylindre massif, de manière qu'étant équilibré d'ayance, il fût introduit librement d'un demi-pouce dans le tube de fer-blanc, et qu'au moindre poids additionnel il pût s'abaisser et laisser tomber sa charge.

Je versai alors 1 ; kilogramme de pois dans le tube : néanmoins le cylindre en bois qui était parfaitement libre ne s'abaissa point : j'y ajoutai le kilogramme et d'autres poids sans même le faire vaciller. Cependant on pouvait objecter que le petit cylindre adhérait aux parois du tube

Æ.

de ser-blanc; pour répondre à cette objection, et pour rendre l'expérience plus frappanté, je supprimai entièrement le cylindre, et je me servis d'un disque: c'était tout simplement une plaque de bois plus large que le diamètre du tube, et appliquée contre le bout de celui-ci; mais je sus obligé de mettre dans la balance le poids nécessaire pour que le disque et le tube sussent maintenus en contact. Ce poids était ordinairement de dix à quinze grammes.

Je remplis alors le grand tube avec du sable du poids de 1 et ; à 2 kilogrammes, et j'y ajoutai des poids additionnels posés sur le haut de la colonne même du sable. Cependant le disque, retenu par le faible contre-poids de douze à quinze grammes, ne fit aucun mouvement. Si l'on eût ajouté ce même poids de quelque grammes à la partie du disque qui débordait le tube, on eût été très-sûr de le faire trébucher; car cela seul le maintenait à sa place; au moindre contact du doigt le sable fuyait par le bas, et tombait dans un bassin placé audessous.

Le disque était donc utile pour retenir le sable, et cependant il n'en supportait pas le poids; il était tout sur les parois du grand tube de fer-blanc. Dix grammes eussent été une force suffisante pour faire perdre au disque sa position; il la gardait cependant; donc il n'était point chargé de la masse du sable.

§ 6. Pour ôter toute espèce de doute, je renonçai à l'usage de la balance; j'approchai seulement du grand tube fixe un baquet d'eau, et je plaçai sur cette eau le disque de bois, le côté uni en dessus; ensuite je fis descendre le bout du tube jusque sur le disque, et

j'ajoutai de l'eau dans le baquet jusqu'à ce que le disque sût contraint, par le seul poids de l'eau excédante, de se tenir collé contre le bout du tube. Puis je remplis le tube de pois secs; le disque ne sit pas un mouvement; sa présence seule contenait les pois, car sans lui tout aurait été submergé; mais les pois ne pesaient pas sur lui, puisque la moindre pression eût suffi pour les éparer du tube et saire chavirer tout l'appareil.

§ 7. Laissant toutes choses dans le même état, je versai de l'eau dans le grand tube; elle s'y maintint avec les pois pendant assez long-temps, et jusqu'à ce qu'un mouvement imprévu, causé par l'air comprimé qui se dégageait au bas du tube, fit incliner la machine. Alors les pois furent submergés dans le baquet et l'eau s'écoula en même temps. La même épreuve fut faite avec du sable; on versa dans ce sable beaucoup d'eau qui l'imprégna et demeura fort long-temps maintenue par le sable sans s'écouler.

Dans une autre épreuve, saite un peu disséremment, le sable prit avec l'eau une telle consistance qu'il sallut beaucoup de peine pour le saire sortir du tube; celui-ci suportait alors le poids du sable et de l'eau en entier, plus la sorce nécessaire pour les expulser.

\$ 8. On peut faire ces expériences en faisant simplement reposer le grand tube sur un petit tas de sable conique, tandis qu'il est encore suspendu au bassin de la balance; le sable n'échappe que lorsque les poids mis dans l'autre bassin équivalent à peu près à la pesanteur du tube et de son contenu.

Les mêmes épreuves réussissent avec du blé; je les

ai répétées sur de la grenaille, avec un égal succès, quoique celle-ci soit d'un très-grand poids.

On peut aussi les saire avec un simple rouleau de papier lié avec deux petits cordons; elles sont alors d'autant plus srappante que le poids acquis par le papier contraste mieux avec sa légéreté primitive.

§ 9. J'ai répété ces expériences avec un tube de ferblanc évasé par le bas, et beaucoup plus large que le grand tube : le résultat fut le même. Cependant il n'est pas douteux qu'il y aurait un terme où le sable ne trouverait plus d'appui sur les parois du tube : ce serait lorsque l'inclinaison de ces parois avec le plan horizontal, serait la même que celle du talus qu'affecte le sable en tas, c'est-à-dire, près de l'angle de 30°. J'ai aussi répété quelques-unes de ces, épreuves avec un tube cylindrique de quatre pouces de diamètre avec le même succès.

S 10. D'après tout ce que j'avais vu, je présumais qu'il serait très-difficile de chasser le sable au moyen d'un resoulement, même direct : j'en sis l'épreuve de la manière suivante. Je remplis le grand tube avec du sable; puis je le couchai horizontalement : je pris alors un cylindre de hois de plusieurs pieds de longueur et un peu moindre en diamètre que le tube. Je cherchai à faire sortir le sable par un bout en le poussant par l'autre; mais ce sut en vain : j'aurais plutôt sait sauter les parois que de le saire céder d'un pouce. Le tube étant incliné à l'horizon de 20 degrés et l'effort étant ainsi aidé de l'action de la pesanteur, il n'y a pas eu moyen d'expulser le sable : il en eût été de même, à plus sorte raison, si le tube cût été incliné en sens contraire. Cela explique sort bien pourquoi une

Yverdun, 15 janvier 1829.

- P. S. 1°. Si, dans l'expérience § 2 de la pression, on verse de l'eau dans le tube qui contient les pois, on verra le mercure monter dans le tube de verre d'un quatorzième de sa hauteur totale : ce qui correspond à la pesanteur spécifique des deux liquides. L'eau seule agit à sa manière ordinaire; mais les pois n'exercent aucune pression.
- 2°. Voici encore une manière de faire l'expérience du tube, qui est à la portée de tout le monde. Ayes un tube de fer-blanc d'un pouce (3 centim.) de diamètre, et aussi long que vous voudrez, ouvert par les deux bouts. Prenez une seuille de papier sin; appliquez-la d'abord sur le bout du tube pour lui en saire prendre la sorme avec la main : retirez-la; mouillez les bords du papier avec de l'ean; remettez-le sur le bout du tube et y appliquez les bords mouillés. Placez alors le bout sur le plancher, et remplissez le tube de sable. Soulevez le doucement, et vous pourres le transporter sans, que le sable s'échappe. Le papier adhère cepen, dant bien légèrement.
- 3°. Il conviendrait de placer le vase de sable percé d'un orifice d'écoulement, sous la pompe pneumatique, et de saire l'expérience dans le vide, pour voir s'il en résulte quelque modification dans la vitesse d'écoulement du sable.

(Biblioth. univ.)

Suite du Mémoire sur l'acide indigotique quelques indigotates.

PAR M. BUFF.

DANS mon premier Mémoire sur le même sujet de Chim. et de Phys., t. xxxvii, p. 160), il me quelques incertitudes sur la composition de l'acide gotique. De nouvelles recherches me permetten donner des idées plus précises, et je vais les rappo

La préparation de cette substance ne présente à dissiculté, et on ne peut manquer de l'obtenir damment si on se sert d'acide nitrique très-étendu mais la purification exige heaucoup de soin.

L'acide indigotique doit être séparé d'abord des mères, fortement, pressé, puis séché au bain-rain de le séparer autant que possible de l'acide ni dont la présence facilite la dissolution des matière neuses. Quand on traite alors ces matières par chaude, une grande partie reste insoluble, tand l'acide indigotique se dissout aisément.

La dissolution chande et très-étendue est traite à peu par du carbonnte de plomb récemment pri et délayé dans l'eau, en ayant soin de ne plus en a aussitôt que l'effertescence, d'abord très-vive, com le se ralentir, et que le liquide cesse d'être transp Saus cette précaution; il se déposerait avec les ma étrangères beaucoup de sous-indigotate de plomb luble; car l'acide indigotique est tellement avide sursaturer de cette base, qu'il l'enlève facilem l'acide carbonique.

La liqueur étant versée dans un vase plat, tout ce qui reste d'impuretés se sépare en peu de temps, et on obtient une solution assez pure d'indigotate de plomb dont on peut retirer l'acide indigotique en le décomposant par un acide.

Composition de l'acide indigotique.

Cet acide renferme de l'azote et de l'hydrogène dans les mêmes proportions que l'indigo, c'est-à-dire, dans les proportions de 2 à 15; et des expériences antérieures me portent à croire qu'il ne contient pas d'hydrogène, opinion dont jamais cependant je ne pus déterminer directement la justesse, parce que, à cause de la volatilité de cet acide, il n'est pas possible de le bien sécher sans risquer d'en perdre une petite quantité; mais ayant remarqué que l'acide nitrique concentré le convertit entièrement en acide carbazotique dont la composition est parfaitement connue, je tàchai de profiter de cette circonstance pour dissiper les doutes qui me restaient, sur les proportions de l'acide indigotique.

200 parties d'indigotate de potasse bien pur ont été imitées par de l'acide nitrique. Pendant la transformation en acide carbatotique il se dégage de l'acide carbonique et de l'acide nitreux, et en même temps il se forme un pen d'acide oxalique. Pour se débarrasser de ce dernier corps, il fant continuer à faire bouillir la liqueur, en renouvelant l'acide nitrique jusqu'à ce qu'on n'aperçoive plus de vapeurs rouges, et que la liqueur, d'abord rougeatre, devienne jaune et conserve cette couleur.

Après s'être débarrassé de l'excès d'acide nitrique par

une évaporation ménagée, on dissout le résidu dans l'eau et on précipite la dissolution bouillante par du nitrate de protoxide de mercure. Il s'est sormé 275 part. d'une poudre jaune et grenue, qui correspondent à 154,2 part. d'acide carbazotique, puisque 31,777 de cet acide se combinent avec 26,316 de protoxide de mercure.

200 part. d'indigotate de potasse qui renferment, comme on le verra bientôt, 171 part, d'acide indigotique, représentent par conséquent 154,2 d'acide carbazotique. Le nombre équivalent de l'acide indigotique, calculé d'après ces données, sera 35,24.

Si l'on compare ce résultat avec l'analyse quantitative de l'acide indigotique, on a pour la composition de cette substance les proportions suivantes:

		Calcul.	Expér.
Azole 3	équiv. = 2,655 ou pour cent	7,62	7,55
Carbone. 22	=17,198	49,34	48,21.
Oxigène. 15	= 15	43,04	44,24
	34,855	100,00	100,00.

Une nouvelle analyse avec l'oxide de cuivre, où j'avais négligé l'eau pour me mettre à l'abri de toute perte causée par la volatilité de la substance, m'a donné le résultat suivant:

	100,000	35,016.
Oxigène	42,837	15.
Carbone	49,575	17,359;
Azote	7,588	2,657;

Considérant l'accord de ces expériences avec le calcul, ainsi que la très-petite quantité d'hydrogène que

(177)

toutes les analyses citées dans mon premier Mémoire m'ont donnée, il paraît évident que l'acide indigotique ne renserme point d'hydrogène, et rien n'est plus sa-cile maintenant que d'expliquer la transformation de cet acide en acide carbazotique; il ne saut pour cela que comparer les proportions des deux corps.

A	cide indigotique.	carbazotique,	ou acide indig.	carbas.
Azote	5 proport.	6	2	4
Carbone.	22 ‡	15	15	10
Oxigène.	15	15	10	10

On voit aisément que le premier acide contient deux proportions d'azote de moins et cinq proportions de carbone de plus que le second. Donc l'acide indigotique, en présence de l'acide nitrique concentré, lui enlève deux proportions d'azote, tandis que l'oxigène correspondant, devenù libre, se combine à 5 proportions de carbone pour former de l'oxide de carbone; et il n'est pas douteux qu'un corps comme ce dernier, qui a une affinité si énergique pour l'oxigène, ne puisse, à l'état maissant, décomposer l'acide nitrique, et donner naissance, d'une part, à de l'acide carbonique, et de l'autre, à de l'acide oxalique.

Des Indigotates.

Ceux que j'ai examinés plus particulièrement sont les indigotates de baryte, de potasse, de protoxide de mercure et de plomb.

Indigotate de baryte.

Ce sel, préparé en saturant l'acide indigotique par le carbonate de baryte, ne peut être obtenu neutre, parce qu'en raison de l'affinité de l'acide indigotique po un excès de base, il se forme toujours un peu de sou indigotate.

Si l'on verse de l'ammoniaque caustique dans la di solution de ce sel, il se précipite une poudre d'un bes jaune, peu soluble dans l'eau chaude et encore mois dans l'eau froide. Chauffée sur la lampe à esprit-de-vis cette poudre brûle avec une légère détonation, au mente beaucoup de volume, et se convertit en carbo nate de baryte très-blanc.

224 parties de ce corps, après avoir été brûlées, or laissé 116 parties de carbonate de baryte; et, dans ut autre expérience, on a obtenu avec 232 parties de même substance, 123 parties de carbonate de baryte. Il en résulte qu'une proportion d'acide a été combinée 2 : de base, ou que l'oxigène de la baryte est le : c l'oxigène de l'acide.

Indigotate de potasse.

Ce sel s'obtient très-facilement et très-pur en satural l'acide indigotique par le carbonate de potasse, séchai l'indigotate, le dissolvant dans l'alcool chaud et filtran L'alcool chaud qui dissout très-aisément ce sel, n'e prend que fort peu à la température ordinaire. Il e très-soluble dans l'eau; la dissolution est d'un jaun pâle, et devient rouge par un excès de base : les crittaux d'indigotate de potasse sont anhydres. 152 partie ont donné 35 de chlorure de potassium; d'où il su que 100 d'acide indigotique saturent 17 de potasse. L'nombre proportionnel de l'acide indigotique, calcul d'après ces données, est de 34,6.

Indigotate de protoxide de mercure.

Il se présente sous la forme d'une poudre insoluble et presque blanche; il se prépare par double décomposition. 246 parties, traitées par le chlorure de potassium, ont laissé 118 parties de chlorure de mercure insoluble. Donc, 100 parties d'acide indigotique saturent 73,4 de protoxide de mercure.

Indigotates de plomb.

L'acide indigotique ne paraît pas former une combinaison neutre et stable avec l'oxide de plomb; au moins je n'ai pu parvenir à l'obtenir, ni en saturant l'acide par le carbonate de plomb, ni par voir de double décomposition.

Si l'on ajoute du carbonate de plomb à la dissolution bouillante d'acide indigotique, tant qu'on voit une effervescence, il se précipite un sel insoluble avec grand excès de base, que je considère comme un mélange de plusieurs combinaisons, parce que l'analyse n'en offre pas un résultat qui s'accorde avec aucun rapport chimique. Mais en ayant la précaution d'ajouter le earbonate de plomb par très-petites portions et délayé dans l'eau, et s'arrêtant aussitôt qu'on voit se former quelques petits globules, il se dépose de la dissolution filtrée et refroidie des cristaux d'un jaune pâle, peu distincts.

J'en ai décomposé 261 parties par du carbonate d'ammoniaque, et du carbonate de plomb obtenu, j'ai retiré en calcinant 95 d'oxide de plomb; donc ce sel renferme pour 100 acide indigotique avec 43,04 oxigène 10 ou 15;
57,3 oxide de plomb 4,111 1 1.

Si l'on dissout peu de carbonate de plomb dans beaucoup d'acide indigotique, et qu'on laisse refroidir, il se dépose, mêlées avec de l'acide libre, des aiguilles jaunes, demi-transparentes, dont on peut séparer l'acide adhérent, en lavant avec de l'alcool. Elles sont anhydres, se dissolvent facilement dans l'eau; mais se décomposent en même temps, au moins en partie, et on obtient de l'acide libre et le sel précédent.

L'analyse de ces cristaux donne pour

100 acide indigotique avec 43,04 oxigène 12 15;
52,4 oxide de partinb 3,759 1 1 4

Voulant obtenir le sel neutre, je versai dans une dissolution bouillante d'indigotate de potasse un peu de nitrate de plomb parfaitement neutre. La liqueur resta d'abord transparente; mais, au bout de quelques instans, je vis se déposer beaucoup d'aiguilles très-fines d'une couleur jaune foncée. Après le refroidissement, il se trouva, dans les eaux-mères, de l'acide indigotique libre.

Ce sel, une fois qu'il s'est formé, est complètement insoluble dans l'eau, et se trouve être une combinaison de

100 acide indigotique avec 43,040 oxigène 6 15, 105,4 oxide de plomb 7,489 1 23.

On a un résultat bien différent en versant de l'indigotate de potasse dans une dissolution chaude de plomb; aussitôt il se forme un précipité cristallin très-volumineux, d'un jaune pâle, qui augmente beaucoup par le refroidissement; il est très-soluble dans l'eau chaude, et se dissout aussi dans l'eau froide.

Décomposé par le carbonate d'ammoniaque, il donne pour

100 acide indigntique avec 43,04 oxigène 10 15; .
59,7 oxide de plomb 4,282 1 1;.

c'est donc la même combinaison que je viens de décrire plus haut.

Ce sel, chaussé avec de l'ammoniaque liquide, partage son acide avec cette base, et il se sorme une poudre jaune soncée, très-sine et parsaitement insoluble dans l'eau. Cette combinaison renserme une plus grande quantité de base que toutes les précédentes, savoir, pour

 100 acide indigotique avec 43,04
 5 on 15;

 128 oxide de plomb
 9,185

 1
 3.

Outre les sels que j'ai décrits, l'acide indigotique parait en pouvoir former d'autres avec toutes les bases; cependant je n'ai préparé que les suivans.

L'indigotate d'ammoniaque cristallise en colonnes, hexaèdres, très-longues et transparentes, d'une couleur jaune de vin; il ne contient pas d'eau de cristallisation, et on peut le sublimer sans le décomposer.

Le per-indigotate de ser cristallise en aiguilles d'un rouge très-soncé; il colore sortement l'eau, et peut servir, à cause de cette propriété, pour annoucer une trèspetite quantité d'acide indigotique. L'acide hydrochlorique ne peut pas complètement le décomposer.

L'indigotate de cuivre se dissout dans l'eau chaude; mais il est très-peu soluble à la température ordinaire: mêmes. Le chlore est absorbé en très-grande quantité par ce sel; la liqueur se colore en jaune, et en y versant de l'acide hydrochlorique ou un autre acide fort, le chlore en est chassé avec une vive effervescence.

Ce liquide possède la propriété décolorante du chlore au plus haut degré, et il a exactement la saveur du deutoxide hydrogène: il épaissit la salive; mais il ne produit pas sur la peau la tache blanche qui caractérise particulièrement le deutoxide d'hydrogène, et en y mêlant de l'oxide d'argent, on u'obtient pas d'oxigène.

Lorsque l'on chausse cette liqueur sous le mercure, il ne s'en dégage pas d'oxigène; en la distillant, on obtient de l'acide acétique, très-peu de chlore, et point de gaz oxigène; par la concentration, il s'en sépare du chlorure de potassium mêlé de chlorate de potasse. Exposée à l'air, cette liqueur dégage du chlore, et la propriété décolorante se perd entièrement au bout de quelques jours.

Pendant l'absorption du chlore par l'acétate de potasse, on n'observe aucun phénomène qui annonce la décomposition de l'acide acétique, surtout aucun dégagement d'acide carbonique.

Ce fait me paraît être convaincant pour l'admission d'un acide chloreux dans ces sels décolorans; car ce ne peut être qu'un acide qui puisse tenir en équilibre l'affinité de l'acide acétique pour la potasse.

Il ne doit pas paraître étonnant qu'un acide aussi faible que l'acide chloreux puisse se trouver dans cette combinaison avec l'acide acétique libre, si on se rappella que l'acétate neutre de plomb est de même décomposé en partie par l'acide carbonique, de telle manière, qu'on en retire, après la distillation, de l'acide acétique.

Si l'on fait passer du chlore dans une dissolution de chlorate oxigéné de potasse, il est absorbé en beaucoup plus grande quantité qu'il ne le serait par un égal volume d'eau; les acides produisent dans ce liquide un dégagement de chlore avec esservescence; ce qui prouve qu'il est évidemment entré en combinaison avec ce sel; mais la quantité du chlorite formé est en proportion avec la quantité du chlorate oxigéné de potasse qui, comme on sait, est très-peu soluble dans l'eau.

La liqueur perd la propriété décolorante au bont de quelques heures, lorsqu'elle est exposée à l'air; par la chaleur, cette décomposition s'opère à l'instant et sans dégagement de gaz.

Après l'avoir fait chausser, elle produit dans le nitrate d'argent un précipité abondant de chlorure d'argent : j'observe que le chlore employé dans cette expérience et dans toutes les autres, sut dépouillé d'acide hydrochlorique par le lavage avec de l'eau. J'ai essayé de combiner à la potasse l'oxide de chlore qu'on obtient du chlorate de potasse par l'acide sulsurique; mais la chaleur nécessaire pour saire passer ce gaz à travers une dissolution de carbonate de potasse, occasiona une vive détonation qui brisa la cornue : j'ai cependant pu remarquer que la liqueur alcaline décolorait le papier de tournesol, malgré le peu de gaz qu'elle avait pu absorber.

Une dissolution de chlorate de potasse, après qu'elle eut été saturée de chlore, se comportait comme une dissolution de chlore dans l'eau; les acides n'y occasionnent pas d'effervescence; à l'air, elle perd ce gaz très-promptement, de même que par la chaleur, et le liquide ne trouble le nitrate d'argent que très-légè-rement.

On peut à peine décider, par des expériences directes, quel est le dégré d'oxidation du chlore contenu dans ces sels, parce que leur facile décomposition y met de grands obstacles. La manière dont se comportent plusieurs substances oxidables avec les chlorites, pourrait peut-être répandre quelque lumière sur ce sujet.

En mettant du sulfure de plomb humide ou du sulfure de barium dissout dans une dissolution de chlorite de chaux, ces combinaisons sont transformées en sulfates instantanément; et, si le chlorite ne contient point de chlore libre, il n'y a ni dégagement de chlore, ni séparation de soufre, et il ne reste dans la liqueur ni baryte ni plomb.

Si l'acide chloreux contient trois atomes d'oxigène, il est clair que ces trois atomes d'oxigène, plus l'oxigène de la base, sont exactement suffisans pour transformer en sulfate un sulfure métallique. Si l'on introduit de l'iode dans une dissolution de chlorite de chaux, il se transforme en peu de temps en cristaux blancs plumeux d'iodate de chaux, et il se dégage continuellement du chlore. On observe le même dégagement dans la précipitation du protosulfate de manganèse neutre par le chlorite de chaux, pendant qu'il se forme du tritoxide. L'iodure de mercure ne produit pas, à la vérité, de dégagement de chlore dans le chlorite de chaux; mais, pendant sa décomposition, il se précipite de l'oxide de mercure, même lorsque la liqueur contient du chlore en excès.

Ces expériences n'établissent point avec certitude la quantité d'oxigène de l'acide chloreux, mais elles peuvent rendre plus vraisemblable l'admission de 3 atomes d'oxigène.

Sulfo-cyanures métalliques et chlore.

En faisant passer du chlore sur du sulfo-cyanure d'argent rensermé dans un large tube de verre, celui-ci se décompose avec dégagement de chaleur; le chlore est absorbé en grande quantité, et la masse devient d'un r-inge de cinabre; en la chaussant, il en distille du chlorure de soufre, et il se sublime une substance jaunerougeatre; la décomposition n'est cependant jamais complète, et la quantité du sublimé est peute : cette substance sublimée est insoluble dans l'eau et les acidés, mais l'acide nitrique la décompose; chaussée avec du potassium, elle s'y combine en produisant une petite explosion; il se égage un gaz instammable, et il reste une masse saline très-fusible, très-soluble dans l'eau, et dont la dissolution colore en rouge foncé le perchlorure de fer. Le produit obtenu par distillation, pendant la formation du sublimé, était en grande partie du chlorure de soufre; mais il contenait en même temps une combinaison de cyanogène, du soufre et du perchlorure de cyanogène. En chaussant ce produit avec de l'eau, on obtient une liqueur qui colore en rouge les sels de peroxide de fer, et qui donne en même temps, par l'évaporation, des cristaux d'acide cyanique de M. Sérullas. Le sublimé, que je supposais être le radical de l'acide sulfo-cyanique, n'était pas en suffisante quantité pour saire des recherches plus complètes; et

j'ai cru pouvoir l'obtenir en plus grande quantité en me servant, au lieu du sulfo-cyanure d'argent, du sulfocyanure de plomb.

Le sulfo-cyanure de plomb, à ce qu'il me paraît, n'est pas encore connu; du moins les combinaisons que j'ai obtenues diffèrent essentiellement de celles qui sont décrites. Je ne doute pas que le sulfo-cyanure de plomb, examiné par MM. Brandes et Porret, n'ait été un sel acide. Lorsqu'on mêle une dissolution d'acétate de plomb neutre avec du sulfo-cyanure de potassium, il ne se fait point de précipité; mais, au bout de quelques minutes, et surtout en l'agitant fortement, il se forme dans la liqueur quantité de cristaux jaunâtres brillaus, qui augmentent de volume continuellement.

Ces cristaux sont très-peu solubles dans l'eau froide, mais ils perdent leur éclat lorsqu'on les lave fortement; quand on les chausse avec de l'eau, ce liquide rougit la teinture de tournesol, et le sel se change en une poudre jaune tout-à-sait insoluble.

J'avais d'abord considéré ces cristaux jaunes comme un sel à excès de base, et comme cette espèce de combinaison du cyanure de soufre n'est pas encore connue, je cherchai à vérifier ma conjecture.

Chaussé dans un tube de verre, ce sel se décompose en se boursoussant sortement; il se dégage dn cyanogène et du carbure de sousre; il se sublime du sousre et il reste du sulsure de plomb d'un parsait brillant métallique.

Chaussé légèrement avec de l'acide nitrique concentré, le sel se décompose tout-à-coup, et il se transforme en sulfate de plomb cristallin, sans qu'il se sépare du soufre; mais la liqueur qui surnage sur le sulfate de plomb produit des précipités abondans dans les sels de baryte et de plomb.

1,105 de ce sel jaune, décomposés par l'acide nitrique, ont donné 1,03 de sulfate de plomb. En calculant sa composition d'après cette analyse, l'on obtient sur 100 parties:

36,19 cyanure de soufre; 63,81 plomb.

D'après le calcul, le sulfo-cyanure de plomb serait composé de

35,87 cyanure de soufre; 64,13 plomb.

Il n'y a par conséquent aucun doute que ce ne soit du sulfo-cyanure de plomb.

Si l'on mêle une dissolution de sous-acétate de plomb avec du sulso-cyanure de potassium, il se produit aussitôt un précipité abondant, blanc, caseux, qui par la dessication devient pulvérulent et jaunâtre.

On obtient le même corps lorsqu'on mêle les deux sels à l'état neutre, et que l'on y ajoute de l'ammoniaque liquide en excès.

Le précipité, chaussé dans un tube de verre, se décompose sans qu'il se sublime de sousre; il se dégage en même temps des gaz qui produisent dans l'eau de chaux un précipité de carbonate de chaux; preuve que cette combinaison contient de l'oxigène.

Ce sel est absolument insoluble dans l'eau; mais il

est aussi promptement décomposé par l'acide nitrique que le précédent; il se transforme de même en sulfate de plomb, mais la liqueur surnageante ne précipite pas les sels de baisse ou de plomb; au contraire, il s'y forme un léger précipité par l'acide sulfurique.

1,21 de ce sel furent décomposés par l'acide nitrique, et après la décomposition on ajouta à la liqueur quelques gouttes d'acide sulfurique concentré. Le poids du sulfate de plomb était 1,326; par conséquent il contient, sur 100 parties, 74,988 de plomb.

En regardant ce composé comme une combinaison de sulfo-cyanure avec un atome d'oxide de plomb, il consiste, d'après l'analyse, en

59,639 sulfo-cyanure de plomb } 74,958 plomb.

100,00.

D'après le calcul, il serait composé de

59,124 sulfo-cyanure de plomb; 40,876 oxide de plomb.

100,00.

Les deux sulfo-cyanures de plomb, décomposés par le chlore sec, ne me donnèrent pas de meilleurs résultats que le sulfo-cyanure d'argent; au contraire, je n'obtins pas une trace du sublimé rouge que je cherchais, mais seulement du chlorure de soufre et du perchlorure de cyanogène.

Sulfo-cy anure de potassium et chlore.

Lorsqu'on fait sondre du sulso-cyanure de potassium dans un courant de chlore sec, ce sel se décompose

avec un boursoussement considérable; il devient jaune opaque, et sa sluidité se perd à mesure que la décomposition s'avance, jusqu'à ce qu'ensin il devienne solide; il distille, comme dans les décompositions précédentes, du chlorure de sousre et du perchlorure de cyanogène; mais, dans un certain moment, il s'élève une épaisse vapeur rouge, qui se condense à la partie supérieure du vase, sous forme d'une masse rouge et jaune rougeâtre.

Cette substance se détache du verre en forme de lamelles qui ne montrent aucune trace de cristallisation; elle possède une forte odeur de perchlorure de cyanogène, qui se perd en l'échaussant à l'air, ou avec de l'eau; elle est insoluble dans l'eau et les acides, excepté dans l'acide nitrique qui la décompose, et dans l'acide sulfurique concentré qui la dissout sans altération.

La couleur dissérente des lamelles semblait indiquer que cette substance contient deux combinaisons dissérentes, ce qui confirme la manière dont elle se comporte avec la potasse caustique.

Réduite en poudre fine et mise en digestion avec une dissolution de potasse, elle se colore en rouge é; la potasse n'en dissout rien ou fort peu; en décantant la liqueur alcaline, en lavant le résidu avec de l'alcool, et en y versant après de l'eau, une grande partie se dissout; mais il reste des flocons jaunes insolubles, probablement un bi-sulfure.

Brûlée avec de l'oxide de cuivre, elle donne un mélange d'acide carbonique, d'acide sulfureux et d'azote; après avoir séparé l'acide sulfureux par le peroxide pur de plomb, la potasse en absorba deux tiers; dans deux autres expériences, j'ai obtenu sur 300 volumes du mélange, 193 à 186 d'acide carbonique, mais il contenait du gaz nitreux; d'après cela, le rapport du carbone à l'azote dans cette substance est le même que dans le cyanogène.

Chaussée avec du potassium, cette substance se combine avec lui, en produisant une assez sorte explesion; on obtient une masse très-susible, qui devient rouge lorsqu'on chausse davantage. Cette masse se dissout facilement dans l'eau, et la dissolution précipite les dissolutions de plomb en noir; la dissolution d'hydrochlorate de peroxide de fer est aussi précipitée en noir; mais, par l'addition de l'acide hydrochlorique, le précipité ne se redissout qu'en partie, et la liqueur prend une couleur rouge soncé; la partie non dissoute est d'un bleu clair, et se change en bleu de Prusse par l'exposition à l'air.

D'après ces expériences, la substance rouge serait une combinaison de soufre et de cyanogène qui contient plus de soufre que le radical de l'acide sulfo-cyanique.

Pour déterminer la quantité de soufre, 0,305 de cette substance furent mêlés avec dix fois leur poids de carbonate et de nitrate de potasse, et chaussés au rouge dans une capsule de platine. La masse saline sut ueutralisée par l'acide nitrique, et l'acide sulsurique sut précipité par l'hydrochlorate de baryte.

Le sulfate de baryte qui avait été bouilli dans l'acide muriatique, pour le débarrasser des nitrates qui auraient pu être précipités, a pesé 1,501; d'après cela, cette substance contiendrait 67,9 p. c. de soufre.

Cette quantité de soufre est plus grande que celle con-

tenue dans le radical de l'acide sulfocyanique, et trop petite pour un deuto-sulfure.

l'exposai cette substance à l'action de la chaleur, et j'y sis passer un courant de chlore sec. Il se dégagea du chlorure de sousre, et la matière, de rouge qu'elle était, devint jaune-rougeatre, et jaune-citron après avoir été pulvérisée. 05,445, brûlés à la manière indiquée avec du nitre et du carbonate de potasse, sournirent 1,85 gr. de sulfate de baryte.

Suivant cette analyse, la matière doit contenir:

57,05 soufre;
42,95 de cyanogène.

telo,00.

Cette quantité de soufre est plus considérable que celle contenue dans l'acide hydrosulfocyanique; mais la manière dont la substance se comporte avec la potasse prouve qu'elle n'est pas complètement pure; en effet, quand on la traite par cet alcali, on obtient un composé qui n'est pas entièrement soluble dans l'eau, et qui y laisse un résidu de flocons jaunes.

Comme la substance précédente, elle se combine avec le potassium, en dégageant un gaz inflammable. Le résidu saliu est un mélange de sulfocyanure, de sulfure et de cyanure de potassium.

Le gaz, qui était mis en liberté, ne pouvait être de l'hydrogène ou en contenir, d'après les circonstances dans lesquelles il était produit; car immédiatement avant l'expérience on avait sondu le sulfocyanure de potassium, et le chlore, après avoir été lavé, avait été

desséché en traversant un tube de 2 pieds de longueur, rempli de chlorure de calcium.

Quand on soumet cette substance, ainsi que la précédente, à l'action de la chaleur, après l'avoir préalablement desséchée, il se sublime du soufre contre les parois de la cornue; il se dégage du cyanogène, et si l'on refroidit le col de la cornue, on peut obtenir du sulfure de carbone; le résidu ne se réduit pas en charbon; sa couleur devient plus claire; et, en continuant de le porter au rouge, il paraît se sublimer sans changer de nature; c'est exactement le même genre de décomposition qui s'opère quand on fond ce corps avec le potassium. Ce métal reste long-temps liquide avant de l'attaquer, et la combinaison se fait au moment où l'on voit des vapeurs de soufre. Le nouveau produit ne peut donc pas être une véritable combinaison, mais bien "uni melange.

Je crois pouvoir conclure, de ce que je viens de dire sur la nature de ce corps, que, s'il n'est pas le radical de l'acide hydrosulfocyanique, au moins il en approche

beaucoup.

La manière dont il se comporte avec le potassium et la potasse ne pouvait manquer d'attirer mon attention sur la substance jaune qui se dépose de l'acide hydrosulfocyanique, quand il se décompose à l'air, et que, selon M. Woehler, on peut obtenir en plus grande quantité en faisant houillir une dissolution d'hydrosulfocyanate de potasse avec de l'acide nitrique étendu.

M. Woehler s'est occupé de recherches sur cette substance jaune, et il l'a considérée comme une combinaison de souire et d'acide hydrosullocyanique. Son opinion paraît être justifiée par les propriétés de ce corps. D'après ces considérations, on lui a donné le nom d'acide hydrosulfocyanique sulfuré.

Si l'on mêle une dissolution concentrée de sulfocyanure de potassium avec de l'acide nitrique concentré (1,43), il se forme en peu de temps beaucoup de nitrate de potasse; si on décante la liqueur surnageant sur ce sel et si on la chausse doucement, elle entre subitement en ébullition; il se produit une vive esservescence, et il se dégage du gaz nitreux, de l'acide carbonique, du cyanogène et de l'acide hydrocyanique, et l'on voit se précipiter un corps jaune pulvérulent et sloconneux.

Quand on emploie plus de trois parties d'acide nitrique pour une de sulfocyanure de potassium, la décomposition se fait sans qu'il se sorme la moindre quantité de ce corps jaune. Les meilleures proportions à employer sont i de sulfocyanure de potassium, 3 d'eau et 2 à 2 i d'acide nitrique.

Le chlore, que l'on fait passer dans une solution concentrée du même sel, est absorbé facilement et en grande quantité; la liqueur s'échausse, et il se dépose en peu de temps beaucoup du même corps jaune; de sorte que le liquide finit par devenir épais comme de la bouillie. Si le sulfocyanure de potassium est parsaitement neutre et que le chlore ne contienne pas d'acide hydrochlorique, on ne remarque point d'esservescence; mais on sent une odeur vive de cyanogène.

On fera bien, en préparant ce corps jaune par le chlore, d'échausser d'abord la dissolution du sulfocyanure de potassium, asin que le chlorure de potassium reste dissout dans la liqueur chaude. Sans cette pré-

caution, en se précipitant, il boucherait le tube de verre.

Le liquide séparé du corps jaune produit par le chlore ou l'acide nitrique, précipite fortement les sels de baryte. Qu'on prenne l'acide nitrique ou la dissolution du sulfocyanure de potassium aussi dilué qu'on voudra, toujours le liquide renfermera de l'acide sulfurique, pourvu que le corps jaune se soit formé. Si l'on fait passer du chlore dans une dissolution étendue du sulfocyanure de potassium, le soufre de l'acide hydrosulfocyanique ou du sulfure de cyanogène est converti entièrement en acide sulfurique, et le corps jaune ne prend pas naissance.

Si ce corps a été préparé par le chlore, la liqueur développe constamment du cyanogène; elle renferme de l'ammoniaque, si l'on s'est servi d'acide nitrique.

Par la dessication, le précipité jaune diminue énormément de volume; il paraît doux au toucher, et il colore la peau avec beaucoup d'intensité; il retient fortament l'eau, et pour le dessécher complètement, il a pesoin d'être chaussé cinq à six heures sur de l'eau bouillante. Il présente dans ses propriétés tant d'analogie avec les sulsures de cyanogène que j'ai décrits, que cela pourrait suffire pour les considérer comme des corps identiques. J'ai sait la plupart des expériences avec le corps jaune préparé au moyen de l'acide nitrique. En le chaussant à l'état parfaitement sec dans un tube de verre, il se sublime d'abord du soufre; la substance grend une teinte plus claire; il se développe du cyanogène et du sulsure de carbone, et le résidu d'un jaune clair paraît, par la calcination, se sublimer sans changer de nature; mais, s'il est humide, on obtient en même temps du carbonate d'ammoniaque; alors le résidu est noir et suse à l'air, exactement comme M. Woehler l'a indiqué.

Fondu avec du potassium, on observe précisément les mêmes phénomènes que j'ai décrits pour les sulfures de cyanogène. Une partie est décompusée avant que le potassium, fondu depuis long-temps, commence à l'atuquer. Au moment de la combinaison, il se développe un gaz inslammable; la combinaison, d'abord jaunatre, devient rouge si l'on continue à chausser; dissoute dans l'eau, elle précipite en noir les sels de deutoxide de fer; et, en ajoutant de l'acide hydrochlorique, ce précipité ne disparaît qu'en partie; tandis que la liqueur se colore en rouge soncé et qu'il reste des flocons bleuâtres qui, à l'air libre, deviennent d'un bleu foncé. Une sois même, par la fusion avec du potassium, et en évitant de continuer à chausser, j'obtins un sel qui colora en rouge de sang les sels de peroxide de fer, et qui ne noircit pas les sels de plomb et d'argent.

M. Woehler a trouvé que cette substance, traitée par la potasse, devient rouge foncé, et que la combinaison qui se forme, et qui est insoluble dans l'alcali, après que celui-ci a été enlevé par des lavages avec de l'alcool, est neutre et se dissont dans l'eau. Quelquefois; surtont en me servant du corps jaune préparé! avec du chlore par voie humide, j'ai obtenu un résidu de flodons jaunes.

M. Wechler a prouvé, en outre, que cette substance renserme de l'azote et du carbone dans la même proportion que le cyanogène.

Quand-on la chausse doucement dans du chlore sec,

elle change peu de nature; mais, par la calcination, elle est convertie en sulfure de chlore et en chlorure de cyanogène solide.

L'identité de ce corps jaune avec celui retiré du sulfecyanure de potassium, à l'aide du chlore sec, est constatée évidemment par l'analyse.

Le corps jaune sut brûlé avec du nitre et du carbonate de potasse; on neutralisa le résidu par l'acide nitrique, et on précipita l'acide sulfurique par le chlorure de barium.

I. 0,143 ont donné 0,585 sulfate de baryte, correspondant, pour 100 parties,
à..... 56,15 de soufre.

Le radical de l'acide hydrosulfocyanique serait composé, d'après le calcul, de:

Donc les analyses précédentes démontrent que ce corps jaune a la même composition que le radical de l'acide hydrosulfocyanique.

Toutes les expériences faites jusqu'à présent, ayant eu pour but de préparer le radical de l'acide hydrosulfocyanique, font voir que c'est un corps très-volatil qui se décompose à une certaine température; car autrement il n'aurait pu échapper à M. Berzelius et à Davy dans la suite de leurs recherches sur les sulfocyanures.

L'action que la potasse exerce sur le corps jaune ne paraît pas favoriser l'opinion qu'il est le radical de l'acide hydrosulfocyanique, comme pourtant l'indique sa composition. Mais il est facile de voir que, par le contact avec la potasse, il ne se forme pas une simple combinaison, mais qu'en effet le corps jaune est décomposé; car, si l'on mêle avec une solution d'oxide de fer l'esprit-de-vin qui a servi à enlever la potasse, celui-ci se colore en rouge foncé.

Cependant, si l'on chausse du sulfure de cyanogène avec le sulfure de potassium qui résulte de la précipitation du sulfure de barium par du carbonate de potasse, il s'y dissout complètement. L'acide muriatique en précipite du soufre; en filtrant, on a une liqueur claire et incolore qui rougit les sels d'oxide de fer; ce qui prouve qu'elle renserme du sulfocyanure de potassium. En chaussant le sulfure de potassium avec un excès de sulfure de cyanogène, il est décomposé si complètement que la liqueur ne noircit plus les sels de plomb : toutefois elle colore en rouge foncé les sels de peroxide de fer. Il se dégage de l'hydrogène sulfuré pendant cette décomposition; ce qui n'est pas surprenant, puisque, si l'on sait bouillir avec de l'eau pure le corps jaune ou le sulfure de cyanogène, il se décompose et produit de l'acide hydrosulfocyanique.

Le sulfure de barium se comporte avec le sulfure de cyanogène exactement comme le sulfure de potassium.

On ne peut guère admettre que l'hydrogène puisse entrer dans la composition de cc sulfure de cyanogène, si l'on considère la manière dont le chlore agit sur lui, ainsi que son analogie parfaite avec le corps séparé du aulfocyanure de potassium par la voie sèche et à l'aide du chlore, corps qui ne peut renfermer de l'hydrogène. Cependant, quoique séché à l'aide de la machine pneumatique et traité avec tous les soins possibles, je remarquai toujours, en le brûlant avec l'oxide de cuivre, quelques traces d'eau, dont toutefois la quantité était insuffisante pour rendre vraisemblable la présence de l'hydrogène dans ce corps. Pour 0,3 gram. de matière, j'ai obtenu en eau, dans quatre expériences différentes:

0,011; 0,017; 0,009; 0,016.

Mais, pour pouvoir le considérer comme de l'acide hydrosulfocyanique renfermant une demi-proportion d'hydrogène, la quantité d'eau aurait dû s'élever à 0,024 parties. Ayant égard à l'opiniatreté avec laquelle cette substance retient l'eau, et considérant qu'il est presque impossible d'avoir de l'oxide de cuivre absolument see, je conclus des expériences précédentes que la présence de l'hydrogène dans ce composé est invraisemblable.

Dans tous les cas, d'après la composition indiquée, ou n'y peut supposer une combinaison de soufre avec le cyanogène, renfermant plus de soufre que le radical de l'acide hydrosulfocyanique. C'est pour cela qu'à l'avenir je désignerai toujours ce corps comme du sulfure de cyanogène, ou comme le radical de l'acide hydrosulfocyanique. Cet acide se comporte donc comme les acides hydriodique et hydrosulfurique, qui, comme lui,

sont décomposés par le chlore et l'acide nitrique, ainsi que par l'air, tandis que le radical s'en sépare (1).

Quand on décompose le sulfocyanure de potassium par la voie sèche, au moyen du chlore, on obtient du chlorure de potassium mêlé avec une substance jaune-claire, qu'on a parfaitement pure, en la faisant bouillir à plusieurs reprises avec de l'acide hydrochlorique et avec de l'eau. Cette substance jaune provient saus doute de la décomposition du sulfure de cyanogène, et elle est identique avec celle qui reste, si l'on chausse ce dernier jusqu'à ce qu'il ne se sublime plus de soufre. Elle est insoluble dans l'eau; mais elle paraît diminuer par une ébullition continuée.

Fondue avec du potassium, il y a production de chaleur et de lumière; on obtient un sel susible, qui, à une chaleur rouge, donné plusieurs espèces de gaz: dissous dans l'eau, il précipite avec une couleur brunâtre les

⁽¹⁾ M. Lassaigne a décrit, il y a peu de temps, une combinaison particulière du soufre avec le cyanogène, dont la nature présente beaucoup de singularités. J'ai essayé de me procurer cette combinaison, en faisant digérer pendant quelques mois, avec du cyanure de mercure, du chlorure de soufre qui avait été rectifié sur du chlorure de calcium; mais je n'ai pu obtenir la moindre trace de ce corps, que cependant j'ai eu occasion de voir dans les mains de M. Lassaigne lui-même. En humectant avec un peu d'eau le cyanure de mercure, il se produit un léger échauffement, une vive effervescence, et il se développe du cyanogène pur : si l'on prend plus d'eau, il se dégage, en même temps que le cyanogène, beaucoup d'acide sulfureux; mais on ne remarque pas ces cristaux particuliers.

solutions d'oxide de ser; mais le précipité disparaît complètement par les acides pendant que le liquide devient vert, ou quelquesois aussi rouge. Dans les deux cas, il s'y forme en peu de temps un dépôt de bleu de Prusse.

On ne remarque pas de soufre en calcinant la substance jaune, à l'état sec, dans un tube de verre; mais il se dégage du cyanogène, et, en continuant à la faire rougir, elle paraît se volatiliser sans changer de couleur.

Brûlée avec l'oxide de cuivre, elle donne un mélange gazeux qui contient 3 d'azote pour 4 d'acide carbonique; mais, malgré tous les soins possibles, je ne suis jamais parvenu à éviter la formation d'un peu d'acide nitreux; c'est à cause de cela que je ne puis regarder ce résultat comme parfaitement juste.

Bouillie avec de l'acide nitrique, elle ne se décompose que difficilement. En évaporant l'acide presque jusqu'à siccité et ajoutant alors un peu d'eau, on a un résidu blanc qui devient pulvérulent quand on le sèche. Il est soluble dans l'eau bouillante, et s'y dépose en flocons après le refroidissement. La manière dont ce résidu se comporte avec le potassium paraît prouver qu'il renferme de l'azote, du carbone et de l'oxigène. Il se dissout aisément dans la potasse. En ajoutant de l'acide acétique à cette combinaison, elle devient opaline et, au bout de quelque temps, épaisse et visqueuse comme de la gomme en dissolution concentrée. L'ammoniaque la précipite de sa dissolution aqueuse sous la forme de flocons visqueux.

Ether sulfocyanique.

A la suite de ces recherches sur le sulfure de cyanogène, je découvris une nouvelle espèce d'éther, qui se distinguait des autres connues depuis long-temps, en ce qu'elle renserme du soufre et de l'azote, mais vraisemblablement point d'oxigène.

On obtient cet éther en distillant ensemble une partie de sulfocyanure de potassium, deux d'acide sulfurique, et trois d'alcool à 80 pour cent. En mêlant le produit distillé avec de l'eau, il s'en sépare un corps oléagineux, dont le poids est à peu près les trois quarts de celui du sulfocyanure de potassium. D'abord il se rassemble à la surface de l'eau, mais en lui enlevant, par des lavages multipliés, l'alcool et l'éther qui adhèrent à sa surface, il coule au fond de ce liquide sous la forme d'une huile incolore ou légèrement jaunâtre.

Cet éther jouit de l'odeur très-forte de l'assa-fœtida ou du cochléaria offic., odeur qui adhère très-opiniâtrément à tout ce que cet éther touche. Il est insoluble dans l'eau, mais il lui communique son odeur au plus haut degré; la saveur n'en est passapre, mais, en quelque sorte, sucrée et avec un arrière soût de menthe poivrée; il se dissout aisément dans l'esprit-de-vin et dans l'éther sulfurique; il s'enflamme facilement, et en brûlant il produit de l'acide sulfureux: à une température de 66-72° cent., il commence à bouillir; sa dissolution alcoolique n'agit pas comme acide; il n'est décomposé ni par une solution de potasse concentrée, ni par de l'ammoniaque. Je n'ai pu y démontrer la présence de l'acide hydrosulfocyanique.

Le potassium, mis en contact avec ce corps rectifié préalablement sur du chlorure de calcium, y conserve son éclat, au moins pour quelque temps; mais, si l'on chausse, il se couvre d'une croûte jaune, sacilement

soluble dans l'eau. Cette dissolution colore en rouge foncé le chlorure de fer, preuve qu'il s'y est formé du sulfocyanure de potassium. L'acide nitrique fumant décompose vivement cet éther, en produisant une chaleur qui va jusqu'à l'incandescence; en le traitant par l'acide étendu, il se dégage beaucoup d'acide nitreux, et le liquide qui reste précipite alors les sels de baryte. Mêlé avec de l'acide sulfurique concentré, il se trouble et perd sa transparence; quand on les chausse ensemble, de l'acide sulfureux se développe, et la liqueur devient noire.

L'éther sulfocyanique absorbe du chlore en grande quantité et sans changer de forme. Cependant il se dégage de l'acide hydrosulfurique gazeux, et on remarque l'odeur du chlorure de soufre. Si l'on ajoute un peu d'eau, et si l'on continue de faire passer du chlore, une nouvelle quantité est absorbée; l'odeur du chlorure de soufre disparaît, et on gemarque l'odeur forte et pénétrante du chlorure de managene : alors la liqueur offre une saveur très-acide, qui finit par être brâlante; elle précipite les sels de haryte. La liqueur huileuse qui reste lors de la décomposition se trouve être du chlorure de carbone qui retient du chlorure de cyanogène en dissolution.

L'iode se dissout sans peine dans cet éther, en lui donnant une couleur foncée rouge brunâtre; mais il ne le décompose pas : car l'eau agitée avec la dissolution n'acquiert pas la faculté de rougir le papier de tournesol, et la potasse caustique enlève aussitôt l'iode, tandis que l'éther se sépare avec une couleur blanche et avec son odeur particulière.

Le soufre y est également soluble et même en toute proportion, si on élève la température; à peine la solution a-t-elle commencé à se refroidir qu'une partie du soufre s'en sépare sous la forme d'une huile jaune. Etant refroidie entièrement, elle se preud en une masse rayonnée, qui, au bout de quelques jours, se convertit en de grands cristaux qui ne sont autre chose que du soufre.

Le phosphore peut s'y dissoudre en quantité considérable à l'aide de la chaleur; il s'en dépose en cristaux après le refroidissement.

D'après les propriétés que je viens de décrire, cet éther est une combinaison de sulfure de cyanogène avec du carbure d'hydrogène; et ce qui appuie cette opinion, c'est qu'en le préparant il se forme constamment de l'acide sulfureux. Ce n'est donc pas aux dépens de l'eau de l'alcool que le potassium du sulfo-cyanure de potassium s'oxide, mais bien aux dépens de l'acide sulfurique.

(La fin au Cahier prochain.)

Couleurs que diverses substances communiquent à la flamme du chalumeau.

PAR M. BUZENGEIGER.

In me sers d'une lampe faite exactement sur le modèle indiqué par M. Berzelius, dans son Traité du chalumeau. Il est très-important que l'on puisse voir d'une manière distincte la flamme bleue conique et la vapeur

bleue transparente qui l'enveloppe et la termine; je produis cette circonstance en coupant obliquement la mèche, la partie la plus élevée étant à droite, et en ouvrant longitudinalement la mèche pour introduire la pointe du chalumeau. Je me sers d'huile ordinaire à quinquet : on doit rejeter, pour les expériences au chalumeau, celle qui a été purifiée par l'acide sulfurique, vu qu'elle en retient toujours un peu, et qu'alors elle détériore la mèche et change la couleur de la vapeur extérieure. On reconnait bientôt cette huile, parce que l'on est obligé de recouper souvent la mèche, qui se transsorme en peu de temps en une matière boueuse, présentant la réaction du soufre. La mèche doit être faite avec du fil de coton écru, parce que le blanchiment se sait souvent avec. du chlorure de chaux, qui communique à la vapeur extérieure une seinte jaunerongeatre; ce que l'on doit éviter, puisque la couleur bleue est nécessaire pour le succès des expériences.

Quant à la manière de souffler, on doit acquérir assez d'habileté pour pouvoir mainteuir la flamme bleue conique, bien prononcée et de longueur constante, surtout sans que la flamme jaune vienne s'y mêler. On aperçoit alors la vapeur bleue extérieure, à moins que le jour ne soit trop fost : on doit donc faire ces expériences le soir dans une chambre obscure.

Pour faire les expériences, on saisit la pièce d'essai avec la pince de platine; et, lorsque la flamme est dans un état convenable, on l'introduit de bas en haut dedans la vapeur extérieure, devant la pointe bleue. La forme de la pièce d'essai dépend de circonstances particulières; elle peut être en morceaux plus ou moins

gros, en forme de coin, en aignilles ou en petites feuilles.

Souvent il est nécessaire de la pulvériser : alors on la met en pâte dans le creux de la main; on l'étend sur un charbon; on lui donne la forme convenable, et ensin on la chausse jusqu'à ce qu'elle ait pris assez de consistance pour pouvoir être tenue avec la pince de platine.

Voici maintenant le phénomène qui se produit ordinairement. Quand on plonge la pièce d'essai devant le cône bleu dans la vapeur bleue, celle-ci est aussitôt remplacée par une atmosphère jaune-rougeâtre, dont l'étendue et l'intensité dépendent de la nature du corps sonmis à l'essai. Peu à peu cette atmosphère diminue et disparaît; alors un autre phénomène se produit; la vapeur bleue baigne l'épreuve sans être altérée et sans être à peine visible, ou bien elle prend une couleur qui varie avec la nature du corps qui se volatilise à cette époque de l'expérience.

On ne connaît jusqu'ici que trois substances qui présentent la couleur rouge; ce sont la strontiane, la chaux et la lithine. La nuance est celle du carmin foncé.

Le carbonate et le sulfate de strontiane ossrent au premier instant une atmosphère faible, et bientôt elle est remplacée par une belle couleur rouge qui est permanente. Le mélauge de la baryte sait disparaître la réaction de la strontiane.

Le spath d'Islande et l'aragonite donnent une couleur un peu moins intense que celle produite par la strontiens, aussitôt que l'acide carbonique est chassé, Les calcaires impurs et les dolomies ne colorent pas, la flamme en rouge, ou ne la colorent que très-saible-

ment. Le spath fluor donne une couleur rouge intens le sulfate de chaux n'en produit qu'une faible; le pho phate et le borate de chaux ne la font pas naître.

Quand on introduit à peine dans le dard bleu i morceau de forme aciculaire d'une substance q renserme de la lithine, bientôt après la fusion par un trait rouge pourpre d'une grande intensité; mais couleur disparaît promptement, et elle ne se mont de nouveau que si on introduit dans la flamme une pa tie de la pièce d'essai qui n'a pas encore été chausse le pétalite d'Uto, qui contient beaucoup de lithine, i colore cependant que très-faiblement la flamme en roug la flamme extérieure du chalumeau est colorée d'bleu clair par l'arsenic, en bleu un peu plus soncé p l'antimoine, et en beau bleu-de-ciel par le plomb; av la galène antimoniale, le bleu est d'abord clair et d vient ensuite bleu-de-ciel.

Jusqu'ici, je ne connais que trois substances qui do nent à la flamme une couleur verte; ce sont l'aci borique, la baryte et l'oxide de cuivre.

L'acide borique naturel ou artificiel donne un bes vert ; le borate de chaux , la datholithe et la botriolité donnent une couleur verte moins distincte ; le bon produit une forte atmosphère rougeatre , et ne mont la couleur verte que si on l'arrose préalablement au de l'acide sulfurique.

J'ai essayé, pour reconnaître la présence de l'acid borique, d'employer le flux indiqué par M. Turnes composé de fluate de chaux et de bi-sulfate de potasse mais ces tentatives ne m'ont pas réussi, pobableme par défaut d'habitude. Quoi qu'il en soit, tous les min raux que M. Turner a vu colorer la flamme en vert en les mêlant avec son flux, m'ont donné la même réaction en les introduisant avec quelque précaution dans la flamme bleue, sans les mélanger avec aucun réactif.

Tous les minéraux qui contiennent de la baryte colorent la flamme en vert-clair tirant sur le blanc; la réaction est très-prononcée; la couleur ne se montre que quandita matière commence à fondre; mais elle devient de plus en plus belle et dure long-temps.

La plupart des minéraux qui contiennent du cuivre, même en très-petite quantité, donnent à la pointe du dard bleu une belle couleur verte. Les minéraux de plomb qui contiennent un peu de cuivre, produisent une flamme d'un beau bleu, dont l'extrémité est verte.

(Annales des Mines, t. v, p. 56.)

Analyse des Séances de l'Académie royale des Sciences.

Séance du lundi 20 avril 1829.

M. Liouville adresse un nouveau Mémoire sur la théorie physique des phénomènes électro-dynamiques.

M. Robert écrit de Marseille, à l'occasion d'une lettre du D' Berlan communiquée à l'Académie, qu'il ne s'est jamais attribué la découverte qu'on réclame, et qu'il savait très-bien qu'on avait dit avant lui que des personnes vaccinées ont quelquesois été sujettes à la petite-vérole.

M. Wauner, D.-M., dépose un paquet cacheté.

14

- M. Cagniart La Tour fait connaître les moyens dont il s'est servi pour faire cristalliser la silice. Ce Mémoire sera l'objet d'un rapport.
- M. Robiquet présente un Mémoire intitulé: Essai analytique des lichens de l'orseille.

L'Académie, en exécution de son règlement, procède à un scrutin de ballottage entre MM. Becquerel et Pouillet. Le nombre des votans était de 57; MBBecquerel obtient 29 suffrages, et M. Pouillet 28.

- M. Cordier rend compte de l'examen qu'il a fait, de concert avec M. Beudan, de pierres fines présentées par M. Le Gigand. Il résulte de cet examen que les pierres en question sont des topazes blanches, et non pas des diamans.
- M. Desfontaines, au nom d'une commission, rend un compte favorable du travail présenté par M. Cambessède sur la famille des sapindacées.
- M. Poisson lit un Mémoire sur ses résultats moyens des observations.
- M. Magendie, au nom d'une commission, fait un rapport sur un Mémoire de M. Leroy d'Etioles relatif à l'asphyxie.
- M. Leroy a constaté que de l'air atmosphérique poussé fortement dans la trachée-artère de certains animaux, tels que lapins, chèvres, moutons, renards, etc., détermine une mort soudaine. D'autres animaux, les chiens, par exemple, chez lesquels le tissu pulmonaire est moins délicat, résistent à cette opération; mais ils en sont plus ou moins incommodés. Des chèvres, des moutons sont morts sous les yeux des commissaires après une insufflation d'air dans leurs poumons, déterminée sans machine

et à l'aide de la seule bouche de l'expérimentateur. Il paraît que le plus souvent l'air insufflé déchire le tissu délicat du poumon à la partie supérieure. L'insufflation étant recommandée comme un moyen esticace de rappeler les noyés à la vie, il importait extrêmement de savoir si les poumons de l'homme doivent être rangés dans la catégorie de ceux de mouton, de chèvre, etc., ou s'ils sont doués d'une résistance égale à celle des poumons du chien : on conçoit que, dans le premier cas, l'insufflation opérée sans ménagement chez les asphyxiés pourrait devenir un agent mortel. Sur cette question, les expériences directes manquent; mais des essais faits sur le cadavre montrent que le poumon de l'homme est susceptible de se rompre par l'insufflation; celui des enfans très-jeunes, au contraire, résiste sous l'impon d'une insufflation très-vive.

Séance du lundi 27 avril.

Pièces manuscrites présentées: Trattato sul ochio umano, par le D^r Revelli; Ordonnauce du Roi qui confirme la nomination de M. Olbers comme associé; Réclamation de M. Le Gigand contre le rapport de M. Cordier; Lettre de M. Julia Fontenelle contenant deux faits dont il semble résulter, conformément aux expériences citées dans l'analyse de la séance du 20, que le poumon des enfans résiste mieux à l'insufflation que celui des adultes; une Lettre de M. Domet-Demont sur les pierres lithographiques du Jura.

La commission, chargée de décerner le prix de mathématiques, annonce que la pièce no 1, sur les perturbations des comètes, doit être couronnée. Cette pièce est de M. de Pontécoulant, officier d'état-major.

M. Fréd. Cuvier rend un compte verbal de l'Atlas du règne animal de M. Guérin.

M. Arago communique des observations magnétiques faites à Kasan par M. Kuppfer, et dont il résulte que l'aiguille aimantée horizontale y a été dérangée par les aurores boréales les mêmes jours qu'à Paris.

Il lit ensuite une lettre qu'il a reçue de M. de Bréauté, sur un tremblement de terre ressenti aux environs de Dieppe, dans la nuit du 1^{er} au 2 avril dernier.

Le même membre, enfin, au nom d'une commission, fait le rapport suivant sur le voyage de la Chevrette.

La séance a été terminée par la lecture du Mémoire de M. Vauquelin sur les carottes, que nous avons déjà publié, et par la lecture d'une addition de Manuchy à son Mémoire sur la dilatation et la condensation linéaires des corps solides.

Supplément à l'analyse de la séance du 27 avril.

RAPPORT fait à l'Académie des Sciences par une commission composée de MM. de Rossel, Mathieu et Arago (Rapporteur), sur les travaux relatifs aux sciences mathématiques qui ont été exécutés pendant le voyage de la Chevrette.

Son Excellence le Ministre de la Marine écrivit à l'Académie en date du 30 janvier dernier, pour l'inviter à vouloir bien faire examiner les travaux de divers genres exécutés à bord de la corvette du Roi la Che-

vrette pendant la campagne que ce bâtiment venait de terminer sous le commandement de M. Fabré, lieutenant de vaisseau. La commission, que vous aviez chargée de vous rendre compte des collections d'histoire naturelle, a déjà exprimé la vive satisfaction qu'elle avait éprouvée en voyant tout ce dont la science serait redevable au zèle infatigable de M. Reynaud, chirurgien en chef du batiment, et aux secours que les officiers s'étaient empressés de lui offrir. Nous aurons donc à vous parler seulement des recherches qui ont eu pour objet le perfectionnement de la géographie, de la science du magnétisme terrestre et de la météorologie. Ces travaux, au reste, nous fourniront une nouvelle occasion de faire ressortir le dévouement et l'habileté dont les jeunes officiers de notre marine ont donné de si brillantes preuves depuis quelques années.

La Chevrette partit de Toulon le 29 mai 1827, et relâcha pour la première sois à Saint-Denis de l'île de Bourbon, après 90 jours de traversée. De Saint-Denis, elle sit voile pour Pondichéry; elle visita ensuite Madras, Calcutta, Rangoun, au Pégu; le 17 janvier 1828, elle était déjà de retour à Pondichéry. Le 22 du même mois, la Chevrette se dirigea sur Ceylan, où elle aborda le 29 janvier, après avoir touché, dans sa route, à Karical. Les travaux dont elle était charée la retinrent à Trinquemalay 18 jours, et au mouillage de Kaïts jusqu'au 16 mars. Ensuite elle retourna à Pondichéry, et y séjourna depuis le 19 mars jusqu'au 1^{er} avril. Le 2, la corvette mit sous voiles pour l'île de Java; elle y visita successivement Anier et Batavia. Le 2 juillet, elle se retrouvait pour la quatrième sois à Pondichéry. Après un mois de séjour dans cette rade, la Chevrette partit pour la France. Dans sa traversée, elle ne toucha qu'à False-Bay; ensin elle jeta l'ancre au Hâvre le 11 décembre dernier, après 368 jours de mer et 194 jours de rade.

Pendant cette longue navigation, M. Fabré a fixé chronométriquement la position d'une des îles du Cap-Vert; il s'est assuré que les îles Saint-Georges, Roquepis et les Sept-Frères n'existent pas dans la place que le Neptune oriental de Daprés leur assigne; il a reconnu la partie nord d'un passage situé dans l'archipel des Maldives, et que les bâtimens allant d'Europe à la côte de Coromandel pourront suivre désormais avec avantage et sécurité; il a fait lever par M. de Blosseville le cours de l'Irrawaddy, depuis Rangoun jusqu'à Danoubiou; il a confié à M. Jeanneret la reconnaissance du bras de la même rivière compris entre Rangoun et la mer, et à M. Paquet celle de la branche qui remonte jusqu'à Pégu, ancienne capitale du royaume. Dans la partie uord de Ceylan, M. de Blosseville a fait, d'après les ordres de son commandant, la reconnaissance de la côte, depuis le cap Palmas jusqu'au fort Hum-en-hiel, et le plan détaillé du mouillage de Kaïtz et de ses environs. En allant à Batavia, le même officier a observé un assez grand nombre de points pour avoir à apporter des rectifications portantes, soit aux cartes du détroit de la Sonde, soit à celles de la partie nord de Java. La rade de Batavia a été aussi le théatre de son zèle infa-* tigable.

La Chevrette était munie d'une collection complète d'instrumens magnétiques propres à faire des observations à terre. Ces instrumens furent éprouvés à Paris, avant le départ; on les a essayés aussi depuis le retour. Durant le voyage ils ont été mis en expérience dans tous les points de relâche; ainsi l'expédition nous aura procuré des mesures de la déclinaison, de l'inclinaison ét de l'intensité magnétique, pour Toulon, l'île de Bourbon, Pondichéry, Calcutta, Chandernagor, Rangoun, Danoubiou, Karical, Trinquemalay, Jaffnapatman, Arepo, Changani, Batavia et Simon's Town. Toutes ces observations ont été faites avec le plus grand soin : dans la plupart des stations, les résultats des dissérentes aiguilles se sont accordés autant qu'un physicien placé dans un observatoire sédentaire aurait pu l'espérer. Les observations de l'aiguille horizontale fixeront plusieurs points des ligues sans déclinaison. Les observations de l'inclinaison ne seront pas moins utiles, car elles serviront à tracer l'équateur magnétique dont la position, dans l'Inde, ne se fonde que sur des mesures anciennes et, en général, assez imparfaites. La discussion de ces précieuses observations confirmera sans doute ce qu'on a déjà découment sur le mouvement qui transporte graduellement la ligne sans inclinaison, de l'orient à l'occident; mais peut-être pourront-elles servir, en outre, à décider une question encore incertaine : celle de savoir si le mouvement de cette courbe est ou n'est pas accompagné d'un changement dans sa forme.

L'examen attentif que nous avons sait des observations d'intensité nous a montré que leur discussion sera accompagnée de quelque dissiculté : les aiguilles, en esset, ont toutes perdu, pendant le voyage, une partie notable du magnétisme dont elles étaient donées au moment du départ; mais l'attention qu'on a ene de les observer à Pondichéry dans diverses relâches; les observations de Paris de 1827, comparées à celles du commencement de 1829, permettront, nous l'espérons du moins, de déterminer la loi de cette perte et d'obtenir des résultats comparables.

Vos commissaires croient ne pas devoir passer à un autre article du rapport, sans consigner ici les noms des observateurs qui ont étudié les phénomènes magnétiques. Nous dirons, en conséquence, que les observations de Paris de 1827 et de 1829 sont de M. de Blosseville; que les observations faites à Toulon, avant le départ de l'expédition, appartiennent au commandant et au jeune lieutenant de vaisseau que nous venons de nommer; que les mesures d'inclinaison de Pondichéry, à la première relâche; que la déclinaison, l'inclinaison et l'intensité à Rangoun, sont de MM. Fabré et Jeanneret; que partout ailleurs les recherches relatives au magnétisme terrestre ont été exclusivement confiées à M. de Blosseville. Dans ce travail, extrêmement pénible et délicat, ce jeune officier avait été souvent secondé mer un matelot (M. Baslé), qui a péri à Batavia, victime de sou zèle.

Les observations météorologiques faites à bord de la Chevrette formeront une des plus intéressantes acquisitions dont la physique se soit enrichie depuis long-temps. Ces observations sont consignées avec le plus grand ordre dans quatre registres; les instrumens employés avaient été comparés à des étalons exacts avant le départ de l'expédition; on les a aussi vérifiés depuis son refour; on a toujours évité, autant que possible, les erreurs qui auraient pu dépendre du rayonnement du bâtiment : ce travail, en un mot, ne laissera rien à désirer da

rôté de l'exactitude. Pour faire juger de son étendue, il nous suffira de dire, par exemple, que la température de l'atmosphère et celle de l'Océan ont été enregistrées d'heure en heure, tant de nuit que de jour, pendant toute la durée du voyage. Le baromètre a été observé régulièrement durant treize mois; ordinairement douze ou quinze fois par jour ; dans d'autres circonstances de demi-heure en demi-heure, et même de dix minutes en dix minutes. Cette multitude d'observations nous éclairera sur la hauteur moyenne du baromètre au niveau de la mer et sur la valeur qu'atteint la période diurne loin des côtes, c'est-à-dire dans des circonstances où la température de l'atmosphère varie très-peu toutes les viugtquatre heures. On aura aussi maintenant le moyen de rechercher si la remarque saite par Flinders à la Nouvelle-Hollande poncernant les influences dissemblables que les vents de terre et les vents de mer exercent sur la pression atmosphérique, est également applicable à l'Océan indien. Quelques séries d'observations comparatives faites en mer, à l'aide de thermomètres dont les boules étaient blanches et noires, auront d'autant plus d'intérêt que les capitaines Parry et Franklin se sont livrés vers les pôles à des recherches analogues, et qu'on a cru pouvoir en déduire que les rayons solaires produisent d'autant moins d'esset qu'on est plus près de l'équateur. Les physiciens apprendront aussi avec satisfaction que nos navigateurs ont déterminé la température de la mer à de grandes profondeurs, en se servant de thermométrographes bien construits. Les expériences de ce genre ont toujours excité la curiosité parce qu'elles donnent lieu de rechercher comment, sous les tropiques, sont entretenues ces couches inférieures dont la température paraît être beaucoup au-dessous de celle que la surface de la mer peut acquérir par voie de rayonnement; mais elles doivent d'autant plus stimuler aujourd'hui le zèle des marins, qu'il semble résulter de quelques expériences récentes que l'ean salée n'a pas, comme l'eau douce, un maximum de densité antérieur au degré de sa congélation, et qu'on était jusqu'ici parti de cette hypothèse dans presque toutes les dissertations que la diminution de température des eaux de l'Océan avait fait naître.

Le grand travail dont nous venons de présenter l'analyse a été sait par M. de Blosseville et par les deux chesse de timonnerie de la Chevrette, MM. le Gay et Vidal, que ce jeune officier avait exercés à la pratique des observations et dont le zèle ne s'est parémenti un instant. Ajoutons que M. de Blosseville s'était procure lui-même et à ses frais une partie des instrumens qu'il a employés.

Au nombre des travaux détachés que nous avons trouvés dans les registres de l'expédition, nous citerons des observations de marées, la détermination de la hau teur et de la température de quelques sources thermale de Ceylan, et enfin un travail physiologique auque M. Reynaud, chirurgien-major de l'expédition, e M. de Blosseville ont également concouru, sur la température de l'homme et de différentes espèces d'animaux En choisissant dans l'équipage de la corvette un bornombre de matelots, d'àges, de constitutions et de pay différens, ces jeunes observateurs ont pu mesurer le mòdifications que les divers climats apportent dans l'

température du sang, et ajouter quelques résultats intéressans à ceux que M. John Davy a déjà publiés sur cet objet.

Nous nous sommes bornés, pour ainsi dire, à présenter à l'Académie, l'inventaire des observations de diverse nature dont le voyage de la Chevrette aura enrichi la science; ce n'est pas que nous ayons toujours résisté au désir d'en tirer nous-mêmes quelques conséquences; mais la difficulté de ces déductions est trop peu de chose quand on la compare à celle dont des observations aussi nombreuses out dû être accompagnées sous la chaleur brûlante des tropiques, pour que nous n'ayons pas regardé comme un devoir, même au risque de vous offrir un rapport dépourvu d'intérêt, de laisser entièrement aux auteurs du travail le plaisir de publier les premiers les résultats auxquels il conduit. Vos commissaires, au reste, auront atteint le but vers lequel ils tendaient, s'ils vous ont convaincus que l'expédition de la Chevrette, quoiqu'elle n'eût pas un but scientifique, occupera un rang distingué parmi celles dont les sciences auront tiré le plus de fruits; nous proposerons, dans ce cas, à l'Académie, de témoigner toute sa reconnaissance aux officiers pleins d'instruction et de zèle dont nous avons éu l'occasion de citer les noms, et d'écrire à S. E. le Ministre de la marine pour lui exprimer combien il serait désirable que des travaux aussi complets et aussi utiles sussent promptement publiés. Nous pensons aussi qu'on pourrait émettre le vœu que la rédaction de chaque partie de l'ouvrage se trouvât, autant que possible, consiée à celui des collaborateurs quien a réuni les matériaux pendant la campagne : quoique les registres soient parfaitement bien tenus, commissaires ont eu plusieurs occasions de reconns en se livrant à l'examen dont l'Académie les avait c gés, qu'il y manque inévitablement de petits dé auxquels les souvenirs seuls de l'observateur peu suppléer, et qu'on regretterait cependant un jou ne pas trouver dans l'ouvrage imprimé.

Sun la composition des hydrogènes phospho

PAR M. BUFF.

Les analyses qu'ont faites MM. Dumas et Rose deux composés de l'hydrogène avec le phosphore n'e pas d'accord, M. Gay-Lussac m'a invité à répéte expériences de M. Dumas dans son laboratoire.

1. Hydrogène proto-phosphoré.

Le gaz qu'on a soumis aux expériences qui suiva été préparé avec l'acide phosphoreux. Il ne s'ent mait pas dans l'air, et il se dissolvait dans le sulfa cuivre sans laisser le moindre résidu.

Décomposé dans des cloches courbées, par l'antir et le zinc, il a donné constamment, pour 100 parties d'hydrogène. Le potassium présente sensibleme même résultat, si l'on emploie un excès de gaz he gène phosphoré. Chausté de la même manière avechlorure de mercure bien sec, on a obtenu, pour se du gaz, 300 p. de gaz acide hydrochlorique entière soluble dans l'eau.

Le gaz hydrogène proto-phosphoré, chaussé ave grand excès d'oxigène pur, s'enslamme facileme brûle avec une lumière extrêmement vive et pr

insupportable; de sorte qu'on peut conclure que tout le phosphore se transforme en acide phosphorique; au reste, les résidus de plusieurs expériences qu'on a recueillis n'ont pas décoloré le manganésiate rouge de potasse.

On a brûlé peu à peu 25,25 mesures d'hydrogène phosphoré avec 190 mesures d'oxigène; le gaz résidu était de 139,5 mesures.

Dans une autre expérience, on a décomposé 27 mesures d'hydrogène phosphoré par 160,75 mesures d'oxigène. Il est resté 107,75 d'oxigène.

Ces expériences indiquent évidemment que 100 vol. de gaz hydrogène proto-phosphoré, pour être décomposés complètement, ont besoin de 200 vol. d'oxigène.

Tout ce qui vient d'être exposé prouve donc que l'hydrogène phosphoré non inflammable renserme une sois et demie son volume d'hydrogène et la moitié de son volume de vapeur de phosphore; résultat qui s'accorde avec celui de M. Dumas.

2. Hydrogène perphosphoré.

Le gaz qu'on a examiné prove t de la décomposition du phosphure de chaux par l'eau.

Il se dissout très-aisément dans le sulfate de cuivre, mais 100 parties ont laissé constamment de 13,5 à 14,5 de gaz insoluble. En le chauffant dans une cloche graduée, il laisse déposer du phosphore sans changer cependant de volume; mais il cesse de brûler dans l'air, quoiqu'il conserve la propriété de se dissoudre dans le sulfate de cuivre.

Il se décompose très-sacilement, même à la température ordinaire de l'air, et quelquesois à l'instant même qu'il a pris naissance, de sorte qu'on n'est jamais sûr de l'avoir pur.

Chaussé dans une cloche courbée avec du cuivre méullique, il augmente de la moitié de son volume, comme le gaz précédent. Ce gaz, mêlé avec trois sois son volume d'acide carbonique, brûle parsaitement bien dans l'oxigène et dans l'air, et sans laisser la moindre trace de phosphore.

Dans l'oxigène en grand excès, il brûle avec une lumière vive et brillante, presque comme le phosphore; mais, dans l'air, la lumière est beaucoup moins brillante, et elle finit par devenir pâle et bleuâtre. Dans ce dernier cas, il se forme probablement un mélange d'acide phosphorique et d'acide phosphatique; mais avec l'oxigène en très-grand excès, on a de l'acide phosphorique pur.

On a décomposé à plusieurs reprises des quantités déterminées de gaz hydrogène perphosphoré dans l'oxigène de la manière indiquée; mais les résultats de ces diverses expériences sont fort peu d'accord les uns avec les autres.

100 vol. d'hydrogène phosphoré pur se avec	sout combinés 204 d'oxigène.
100	
100:	226
100	240
100	- -
100	232

Toutesois ces expériences démontrent évidemment que le gaz hydrogène perphosphoré renserme plus de phosphore que le précédent.

La seconde seule tend à confirmer que 2 proportions d'hydrogène sont combinées avec une proportion de phosphore.

On a essayé dissérentes autres manières de déterminer plus exactement la composition de ce corps, mais elles ont toutes échoué, à cause de l'extrême facilité avec laquelle il se décompose.

Les gaz hydrogènes phosphorés se dissolvent dans l'acide sulfurique, comme M. Dumas l'a indiqué. La dissolution de gaz hydrogène perphosphoré, d'abord claire, ne tarde pas à se troubler et laisse déposer du phosphore.

Si l'on introduit de l'ammoniaque caustique dans la dissolution de ces gaz, il s'en dégage le même volume qu'on avait employé de gaz. Cependant, en abandonnant à elle-même cette dissolution, il s'en dépose de plus en plus du phosphore; l'ammoniaque n'en dégage plus de gaz, et on remarque l'odeur de l'hydrogène sulfuré.

De l'hydrogène perphosphoré, qu'on avait laissé pendant six semaines dans une cloche sur le mercure, ne s'est plus enflanimé au contact de l'air; pourtant il a conservé son odeur particulière, et le sulfate de cuivre en a dissous 47,2 part. pour cent. En brûlant 13,125 vol. de ce gaz avec 81,5 vol. d'oxigène, on a obtenu un résidu de 66,7. Si l'on admet que le gaz, non soluble dans le sulfate de cuivre, est de l'hydrogène pur, ce qui est fort vraisemblable, à cause de son long séjour sur le mercure, on trouvera, d'après cette expérience, que 100 part. de ce gaz sont brûlées par 200 part. d'oxigène.

En faisant passer un courant de gaz hydrogène phosphoré dans une solution de sulfate de cuivre, il se forme un précipité noir, et la dissolution devient plus acide qu'elle n'était. Débarrassée de cuivre par l'hydrogène sulfuré, et mêlée avec du chlorure de barium en excès, puis filtrée, l'ammoniaque n'y a pas produit de précipité; ce qui prouve qu'elle ne contenait pas d'acide phosphorique.

Le précipité noir a été dissous dans l'eau régale, et la dissolution, après avoir été précipitée par du chlorure de barium, a été évalurée à siccité. Le résidu, dissous dans l'eau, a été traité par l'hydrogène sulfuré pour en séparer le cuivre. L'ammoniaque, versée dans la dissolution, a produit un précipité abondant de phosphate de baryte. Néanmoins, le précipité noir paraissant s'altérer sacilement, on n'a pas cru devoir en faire une aualyse rigoureuse.

			AEGOL	
 -	T and a			1
7,10	100		31	l
ŧ	### ###	***************************************	3 1)
3	828	872 X448687 4884777 178 178 178 178 178 178	·atty)] ;
1000	**** ****	THE THE PERSON OF THE PROPERTY OF THE PARTY	31	1.
**************************************	###		17	} =
	9118	*81710555575755555555555555555	·atn)	
756,33	137		[]	ï
+01,0	談	**************************************	17	
3	822	ASAN DEDEED TO PRODUCE DE LE CONTRACTOR DE LA CONTRACTOR	(بيدو.	P
i G			<u> ;[]</u>	i
+ 34	### ###		17	E
72	783	TEXTAGRESS SELLES PRESTURES	44	•
\$1.6	###			1
1	莊	cetarisa e receivaria de constitui	1)	
Moyemes du mais	Hoyens de la la Hoyens de la sela Hoyens de la sela	TOTICO THE CANAL CONTINUE TO THE CANAL CONTI	2 0	M → +:
in	7	Lu u Sec Lu u Sec Loco exusu i visco ecekbebbleenuusisisussississississississississississ		

Suite du Mémoire sur les produits obtenus par l'action du chlore sur quelques sels.

PAR MT JUST. LIEBIG.

Cyanite d'argent et chlore.

En faisant passer du chlore à travers du cyanite d'argent suspendu dans l'eau, on voit se dégager aussitôt de l'acide carbonique; il se forme du chlorure d'argent, et le liquide contient de l'ammoniaque. D'après la théorie, on aurait dû obtenir l'acide cyanique découvert par M. Sérullas.

Si l'on fait passer du chlore sec sur du cyanite d'argent également sec et exposé à la chaleur, ce dernier est détruit complètement; il distille une liqueur limpide qui fume à l'air, et qui devient blanche et solide. En introduisant de l'eau dans cette liqueur, il se produit une légère effervescence, et il reste une substance blanche floconneuse, qui, même dans l'eau chaude, ne se dissout qu'avec peine; elle ne contient pas d'ammoniaque, de même que la liqueur dans laquelle elle s'est formée; par conséquent le produit distillé ne paraît pas renfermer d'acide cyaneux.

Quand on traite de la même manière le cyanite d'argent, qui n'est pas complètement sec, par du chlore qui a traversé l'eau, la décomposition s'opère plus vite et plus aisément; en chaussant, il se développe violemment béaucoup de vipeurs blanches qui se condensent dans l'intérieur du tube de verre ou dans le ballon, en

T. XLI.

15

flocons ou en une croûte blanche. Pendant cette décomposition il ne se présente pas la moindre trace de liquide fumant. Après avoir dissous la substance blanche dans l'eau, on obtient, par l'évaporation et le refroidissement, des cristaux blancs et brillans. Quelquefoit aussi il se dépose des flocons blancs qui troublent la transparence des cristaux et les rendent opaques; mais on les a parfaitement purs par une seconde cristallisation. Ces cristaux ressemblent entièrement à l'acide cyanique découvert par M. Sérullas; ils se dissolvent aussi difficilement dans l'eau; la dissolution produit avec le nitrate d'argent un précipité blanc soluble dans l'acide nitrique. Fondus avec du potassium, on obtient une masse saliue qui, traitée par les acides, développe, si la quantité de potassium employée est petite, de l'acide carbonique et l'odeur de l'acide cyaneux; mais, quand on emploie beaucoup de potassium, on a une liqueur très-alcaline qui précipite en bleu les solutions acides des sels de peroxide de fer. D'ailleurs j'ai eu occasion de saire des expériences comparatives avec une portion d'acide cyanique préparé par M. Sérullas lui-même, que j'avais reçu de M. Gay-Lussac, de sorte qu'il ne me reste aucun doute sur la nature de cet acide obtenu du cyanite.

Dans une de ces expériences, en décomposant le cyanite d'argent par le chlore, je n'obtins pas l'acide cyanique, mais un corps blanc floconneux qui est plus soluble dans l'eau, et dont la dissolution a une saveur faible et astringente, et jouit de la propriété d'être précipitée en flocons visqueux par l'ammoniaque. On ne trouve dans ce corps ni acide carbonique ni ammoniaque.

J'ai obtenu, comme je viens de l'indiquer plus haut, une substance tout-à-fait semblable en traitant par l'acide nitrique le corps jaune résultant de la décomposition du sulfocyanure de potassium par le chlore. Dans le cas où il y aurait, comme M. Sérullas le présume, une combinaison de 2 de cyanogène avec 3 de chlore (l'oxide correspondant existe), il pourrait bien se faire que le corps blanc dont je parle ne fût autre chose que cette combinaison elle-même ou du moins qu'il en contint.

La formation de l'acide cyanique aux dépens de l'acide cyaneux de la manière que j'ai indiquée, démontre et la justesse de la composition de ces deux corps, et l'exactitude des analyses qu'en ont faites MM. Sérullas et Woehler.

Le cyanite de potasse fondu, décomposé par le chlore, offre des produits analogues, quoiqu'en moindre quantilé; mais toujours le corps blanc mentionné se forme en même temps.

Fulminate d'argent et chlore.

Si l'on fait passer du chlore à travers du fulminate d'argent mélé avec de l'eau et en bouillie épaisse, la masse entière devient jaune; une grande quantité de chlore est absorbée, et la décomposition étant achevée, on remarque à la surface du mélange une grande quantité d'un corps jaune huileux, qui, agité avec une grande quantité d'eau, gagne le fond du vase. Cette substance est douée d'une odeur pénétrante, insupportable, qui rappelle celle du chlorure de cyanogène solide, et qui affecte douloureusement les yeux; la saveur en est pénétrante, àpre, brûlante, et va presque jusqu'à paralyser

la langue. En introduisant toute la masse avec le chlorure d'argent dans une cornue, et en distillant, on obtient, bien avant l'ébullition de l'eau, un corps huileus
et incolore qui possède la même odeur pénétrante; et
même temps il se dégage des bulles de gaz. L'huile jaune
conservée sous l'eau, se décompose aussi en développant du gaz; elle est insoluble dans les dissolutions alcalines, mais elle se dissout très-bien dans l'esprit-de-vin:
si l'on mêle de la potasse à cette solution alcoolique,
et qu'on y verse une solution d'oxide de fer et un peu
d'acide, elle se colore en vert.

Ces propriétés prouvent que c'est le même corps que M. Sérullas a obtenu en exposant le chlore avec le cyanure d'argent à la lumière du soleil. Je n'ose rien avancer sur sa composition, parce que son action sur les organes de la respiration m'a empêché de poursuivre mes recherches.

La manière dont le fulminate d'argent se comporte avec le chlore, ne répand pas plus de lumière que toutes les expériences antérieures sur la manière dont les parties constituantes de l'avide fulminique sont réunies. On pourrait présumer qu'il est un sel double de cyanate d'argent et de cyanure d'argent, ou de ce dernier et de peroxide d'argent; mais cela negaraît pas vraisemblable si l'on a égard à la manière de préparer le fulminate d'argent. On peut d'ailleurs objecter contre la première supposition, que le cyanure d'argent ne se dissout pas dans le cyanate de potasse, et c'est ce qui devait arriver d'après l'analogie des fulminates d'argent et d'alcalis. Je me suis convaincu, par des expériences particulières, que pendant la décomposition du fulminate d'argent il ne se sépare pas d'oxi-

gène, et il ne se forme ni acide chlorique, ni acide cyanique. Il faut par conséquent que l'oxigène de l'oxide d'argent soit entré dans la composition de l'huile jaune; car on ne peut pas supposer la formation du peroxide d'hydrogène, puisque, dans ce cas, en chaussant, on devrait avoir de l'oxigène dont pourtant on ne remarque pas une trace.

Il ne me paraît exister qu'un seul cas qui aurait pu expliquer les diverses propriétés du cyanite d'argent et du fulminate d'argent; c'est la supposition d'une combinaison de l'acide cyanique avec un protoxide d'argent. On ne connaît pas encore, à la vérité, un degré d'oxidation plus bas que l'oxide d'argent; mais, puisqu'il existe des chlorures et des cyanures plus bas que le chlorure et le cyanure d'argent ordinaire, cela indique, de même que les expériences de Prout et de Faraday, qu'il est possible qu'on trouve un jour le protoxide correspondant.

J'ai annoncé, dans le temps, qu'en faisant passer dans du fulminate d'argent délayé dans l'eau de l'hydrogène sulfuré en moindre quantité qu'il n'en faut pour une décomposition complète, on remarque une odeur fort pénétrante qu'on ne peut pas méconnaître pour celle de l'acide cyaneux, et qu'il se forme des nuages blancs si l'on approche de l'ammoniaque; si l'on considère en même temps la force réductive de l'esprit-de-vin, l'opinion que j'ai énoncée ne paraîtra pas tout-à-fait invraisemblable; mais quelques expériences que j'ai faites à cette occasion prouvent trop clairement que ce n'est pas dans l'oxide, mais dans une réunion particulière des principes

constituans de l'acide que se trouve la cause de la fulmi-

En versant sur du fulminate d'argent du sulfure de potassium ou d'ammoniaque qu'on prépare avec le sulfure de baryum par précipitation avec du carbonate de potasse ou d'ammoniaque, la séparation de l'argent s'opère si complètement, que le liquide n'est troublé ni par l'acide hydrochlorique, ni noirci par les sels d'argent. Les fulminates de potasse sont parfaitement neutres, et offrent exactement la saveur du cyanite de potasse (Woehler) ou de l'urée artificielle; mais on ne peut pas les évaporer sans les décomposer. En mêlant ces fulminates avec du nitrate d'argent, qui peut retenir de l'acide libre, on a un précipité blanc qui est du fulminate d'argent rétabli. Lorsque la liquenr a retenu du sulfure de potassium libre, le précipité est grisâtre ou noir; mais si on le chauffe alors avec de la potasse, et qu'on verse le liquide alcalin dans une solution acide d'argent, le fulminate d'argent qui se précipite est blanc.

Jusqu'à présent, je n'ai pas retiré d'urée du fulminate d'ammoniaque.

Acide urique et chlore.

Pour préparer un acide urique pur, je me suis servi des excrétions de serpens. Si l'on chausse de l'acide urique bien sec dans du chlore sec, on obtient une quantité énorme d'acide cyanique et d'acide hydrochlorique; l'acide urique disparaît en laissant un léger résidu charboneux.

A la température ordinaire, il ne se change pas dans le chlore humide; mais, étant humecté avec de l'eau, il rique, de l'ammoniaque et beaucoup d'acide oxalique.

On a remarqué depuis long-temps de l'acide oxalique parmi les produits de cette décomposition; si cet acide s'était produit dans cette circonstance, ce dont je doute, ce serait le seul cas où il prendrait naissance par l'effet du chlore. La présomption que l'acide urique est une combinaison d'acide oxalique avec un autre corps organique, comme l'acide cyanique et l'ammoniaque, ne peut plus paraître singulière depuis la découverte de l'urée artificielle; au moins j'ai fait quelques expériences sous ce poipt de vue, lesquelles, quoique je n'aie pas réussi à obtenir de l'acide urique, suffisent pour démontrer que les acides organiques peuvent former entre eux des combinaisons qui sont bien propres à appuyer une opinion semblable.

Si l'on broie ensemble de l'acide oxalique cristallisé et du cyanite de potasse sec, on observe d'abord l'odeur forte de l'acide hydrocyanique, mais qui cède bientôt à l'odeur pénétrante de l'acide cyaneux; il se développe en même temps beaucoup d'acide carbonique. En versant peu à peu de l'eau sur ce mélange, on ne parvient pas à le dissoudre entièrement, comme pourtaut on devait le présumer; mais il reste une grande quantité d'un corps blanc et floconneux qui est insoluble même dans l'eau bouillante. Séché, il se présente en poudre et n'est pas décomposé par les acides; la chaleur le décompose en dégageant une odeur très-pénétrante. Ce corps blanc se dissout sans peine dans l'ammoniaque et dans la potasse. En le dissolvant dans la potasse, je n'ai pas re-

marqué de dégagement d'ammoniaque. Quand on introduit de l'acide acétique dans la dissolution, il s'en sépare au bout de quelques jours des cristaux d'acide cyanique ou du cyanate acide de potasse. En évaporant la dissolution seule, on obtient des aiguilles quadrilatères et plattes, qui se comportent comme du cyanate de potasse; on peut, à l'aide de sels de chaux, démontrer la présence de l'acide oxalique dans les eaux-mères. Fondu avec du potassium, le même corps blanc donne une masse saline qui précipite en bleu les sels acides de peroxide de fer. Le cyanite de potasse en dissolution dans l'eau est décomposé sans le moindre résidu par une dissolution d'acide oxalique.

La nature de ce corps singulier est, en quelque sorte, analogue à celle de l'oxide cystique. Il ne serait pas sans intérêt de faire quelques expériences comparatives avec l'oxide cystique; mais je n'en possède aucun échantillon.

Le cyanite de potasse pulvérisé, mêlé avec de l'acide acétique concentré se boursouffle vivement pendant la décomposition; au bout de quelque temps le mélange se prend en une bouillie épaisse : si on y verse alors beaucoup d'eau, il se forme un résidu blanc, mais qui se dissout complètement à l'aide de la chaleur. En évaporant le liquide qui, d'après la théorie, ne devrait contenir que de l'acétate de potasse et de l'acétate d'ammoniaque, il se dépose une foule de cristaux de cyanate de potasse (Sérullas). Ce procédé me paraît propre à la préparation d'autres cyanates : on pourrait précipiter le cyanate de potasse par le nitrate d'argent, puis décom-

poser le cyanate d'argent par l'acide hydrochlorique, et par évaporation faire cristalliser l'acide cyanique.

Pendant la décomposition du cyanite de potasse par l'acide acétique, je n'ai point senti l'odeur de l'acide hydrocyanique. Quand on traite le cyanite de potasse avec de l'acide nitrique fumant, il se forme aussi de l'acide cyanique, quoiqu'en petite quantité.

Acide purpurique et chlore.

La production même de cet acide est un objet qui mériterait une attention plus grande que celle que je puis lui donner (1); car la manière de se décomposer de l'acide urique s'éloigne beaucoup des phénomènes qu'on observe ordinairement en décomposant d'autres corps organiques par l'acide nitrique dilué : il se produit une vive effervescence provenant du dégagement de l'acide carbonique; mais, à température basse, on voit à peine se former de l'oxide d'azote ou de l'acide nitreux. Lorsque l'effervescence a cessé, l'acide purpurique ne s'est pas encore formé; car, en ajoutant de l'ammo-

⁽¹⁾ Lorsque les expériences que je viens de faire connaître furent terminées, je voulus répéter toutes les recherches antérieures faites sur l'acide urique; mais je renonçai à ce travail dès que j'appris que M. Woehler était occupé de recherches semblables. Je me contente d'observer qu'il a reconnu que l'acide pyrourique est identique avec l'acide cyanique; résultat que je puis constater, parce qu'il me serait facile de faire voir que je l'avais obtenu avant de recevoir cette nouvelle, et par un procédé qui sans doute serabien différent du sien.

niaque, le liquide ne rougit pas; mais, après qu'on l'a fait bouillir quelques minutes, l'ammoniaque produit une couleur rouge de pourpre, et par l'évaporation on obtient le purpurate d'ammoniaque si remarquable par la beauté de sa couleur. D'après sa composition, on peut considérer l'acide urique comme une combinaison de l'acide cyaneux avec de l'hydrogène, et l'acide purpurique comme une combinaison de l'acide cyanique avec de l'hydrogène; jamais cependant je n'ai pu obtenir de l'acide cyanique en traitant l'acide purpurique par le chlore, quoique celui-ci le décompose facilement.

Les acides tartrique, acétique, benzoïque en dissolution, sont à peine attaqués par le chlore. L'acide acétique seul paraît avoir subi un changement. En chauffant l'acide acétique concentré et en y faisant passer pendant quelques heures de suite un courant de chlore, il s'est dégagé une odeur insupportable qui attaquait violemment les yeux. J'ai essayé de préparer ce corps volatil par voie de distillation, mais je n'ai rien obtenu que de l'acide acétique, qui, en raison d'un peu de chlore avec lequel il était mêlé, avait la propriété de blanchir les couleurs organiques.

Si les analyses qu'on a faites des acides acétique et succinique sont exactes, l'acide acétique doit se convertir, par l'action du chlore, en acide succinique; aussi ai-je été surpris de voir que l'acide acétique, à travers lequel on avait fait passer du chlore, après avoir été saturé par de l'ammoniaque, colora en rouge-brunâtre foncé le perchlorure de fer; mais je trouvai que c'est une propriété que possèdent tous les acétates : elle se retrauve de même dans l'acide' sulfurcux et dans les

sulfites solubles. Ces derniers corps convertissent le peroxide de fer en protoxide; mais on n'y remarque pas la formation de l'acide hyposulfurique.

L'acétate d'argent anhydre se décompose instantanément par le contact du chlore et en produisant de la chaleur. Tous les produits qui se forment sont gazeux. Le tartrate, le formiate et le citrate d'argent se comportent de la même manière.

Le sucre, la gomme et l'amidon ne sont décomposés qu'avec difficulté par le chlore. J'ai fait passer pendant huit heures, dans des solutions étendues et concentrées de ces corps, un courant continuel de chlore; mais, à peine ; s'en était décomposé après ce temps : je n'ai pas remarqué d'autres produits que de l'acide carbonique et de l'acide hydrochlorique.

Le sucre et l'amidon desséchés sont changés à peine à l'aide de la chaleur par le chlore sec; l'amidon prend une couleur jaune, et le sucre donne une odeur particulière d'éther. Je n'ai pu voir d'autres marques de décomposition.

Le cyanure d'argent, en présence de l'eau, se décompose en développant du cyanogène et en formant du chlorure d'argent; ce n'est que lorsque tout le cyanure d'argent est décomposé qu'on observe la formation du chlorure de cyanogène.

L'action du chlore sur le cyanure de mercure est connue par les expériences de M. Sérullas.

Si l'on mêle une solution de chlorite de chaux avec du cyanure de mercure, le liquide reste clair pendant quelques minutes; mais bientôt il se forme, au milieu du liquide, des nuages blancs qui augmentent rapidement; le liquide mousse vivement; il s'en échappe de l'azote, de l'acide carbonique, et aussi du cyanogène si le chlorite contenait du chlore libre. Le précipité blanc n'est que du carbonate de chaux.

Le bleu de Prusse parsaitement pur, chaussé avec une solution de chlorite de chaux, se décompose rapidement; il y a une vive effervescence, et il se dégage du cyanogène ou de l'acide cyanique; le liquide devient brun-rougeâtre, et précipite en bleu très-soncé les sels de peroxide de ser. Par l'évaporation, on a des cristaux de chlorate de potasse et le sel double du percyannre de ser avec le cyanure de calcium. La présence du chlorate de potasse prouve que le bleu de Prusse, même le plus pur, renserme encore une certaine quantité de potasse.

Défense de la théorie de Volta, relative à la production de l'électricité par le simple contact, contre les objections de M. le professeur A. de La Rive.

Par le professeur PFAFF DE KIEL.

Dans une lettre à M. Gay-Lussac, du 15 juillet 1829.

Vous avez publié, Monsieur, dans le Cahier de novembre 1828 de votre excellent Recueil, l'extrait d'un Mémoire de M. le professeur Auguste de La Rive, intitulé: Recherches sur la cause de l'électricité voltaïque.

Le résultat très-frappant de ce Mémoire est une réfutation de la Thèse fondamentale de la théorie de Volta relative à la chaîne galvanique et à sa pile, celle de la production de l'électricité par le simple contact réciproque des corps entre eux, et spécialement des métaux. M. A. de La Rive a cherché à démontrer, par une grande série d'expériences et d'observations, que le contact simple et seul n'est jamais par lui-même la cause de cette électricité; mais que, dans tous les cas, c'est une action chimique, qui détermine cette production. Il a divisé son Mémoire en deux parties, dont l'une recherche les causes de la production de l'électricité voltaïque sous forme de purant ; l'autre, l'origine de l'électricité dans le contact sous forme de tension. C'est principalement de la critique de cette dernière partie dont je vais m'occuper dans cette lettre; car, en effet, c'est cette électricité, sous forme de tension, qui est excitée et qui se manifeste avant que la chaîne galvanique soit réunie par ses deux extrémités, et par cela même avant que le courant soit établi, qui est, pour ainsi dire, le point de départ de la théorie de l'illustre inventeur de la pile. C'est cette force merveilleuse que, d'après son opinion, les corps, et principalement les métaux, exercent réciproquement l'un sur l'autre par le simple contact, et qu'on a désignée par le mot de force électromotrice, dont découle aussi d'une manière simple, claire et rigoureuse, l'explication de l'établissement du courant électrique par la réunion des deux extrémités de la chaîne ou de la pile. C'est aussi dans cet état, avant la réunion des deux extrémités pour former la chaîne proprement dite, que le phénomène s'offre dans sa plus grande simplicité, et qu'on peut espérer de saisir plus sûrement les conditions vraiment essentielles que dans le cas d'une combinaison plus compliquée.

On n'ignore pas que c'est exclusivement le condensateur joint à un électromètre sensible quelconque, par exemple, à feuilles d'or, dont il faut se servir pour démontrer l'électricité sous forme de tension produite par le simple contact, et que c'est précisément le célèbre Volta lui-même qui s'en est servi d'une manière si ingénieuse. Or, M. de La Rive rappelle l'expérience fondamentale de Volta, qui consiste en cela, que, quand on touche le plateau de cuivre ou de laiton (ces deux métaux ne montrant qu'une très-petite dissérence) d'un bon condensateur avec une lame ou un morceau quelconque de zinc bien décapés, le plateau reste chargé d'électricité négative d'une tension déterminée, que l'électromètre indique si l'on soulève le plateau supérieur du condensateur. Volta prétend, comme l'on sait, que cette électricité est l'effet du simple contact des deux métaux sans l'intervention d'aucune autre cause, en ce que, dans le sens de la théorie d'une seule matière électrique adoptée par lui, c'est le cuivre (ou le laiton) qui pousse, par une sorte d'impulsion, la matière électrique dans le zinc, laquelle découle par ce même métal et les doigts, par lesquels il est tenu, dans le cas ordinaire de saire cette expérience, dans le réservoir commun, dont la suite nécessaire est une privation d'électricité dans le cuivre, ou un état d'électricité négative d'une tension déterminée, qui est augmentée conformément aux lois d'actions du condensateur d'une manière si sensible, que cette électricité négative peut être reconnue à l'électromètre. D'après la théorie des deux matières électriques, c'est plutôt un double esset par lequel l'électricité négative est poussée vers le cuivre, et s'y accumule jusqu'à un degré déterminé, et l'électricité positive, poussée vers le zinc, découle par les doigts dans le réservoir commun. Or, M. A. de La Rive prétend que, indépendamment du contact, il y a deux circonstances qui méritent un examen attentif. L'une est l'action chimique que peut exercer sur le zinc l'humidité de la main avec laquelle on tient ce métal; l'autre, l'action chimique de l'oxigène et des vapeurs aqueuses de l'air atmosphérique sur toute l'étendue de la surface oxidable. D'après lui, l'électricité est décomposée, ou les deux matières qui out formé le o électrique sont séparées l'une de l'autre dans les points où s'exerce l'action chimique, l'électricité positive découlant par l'humidité de la main, ou se dispersant par les vapeurs, et l'électricité négative, isolée, pour ainsi dire, par la couche sensiblement sèche de l'oxide qui s'est formé, étant retenue sur le métal, et se répandant de même sur le plateau du condeusateur. M. de La Rive décrit plusieurs expériences qui semblent très-bien s'accorder avec cette explication, et qui ne lui paraissent pas compatibles avec la théorie de la production par le simple contact. Il observe, entre autres, que, pour que l'expérience réussisse, il ne faut pas trop mouiller les doigts, afin que la légère couche d'oxide qui se forme ne soit pas humide; car alors les deux fluides électriques que développe l'action chimique, n'étant séparés que par un assez bon conducteur, se réuniraient et se neutraliseraient. Mes expériences ne sont pas d'accord avec cette

assertion. J'ai trouvé constamment la même tension électrique, que mes doigts aient été plus ou moin mouillés, et on a de même tout l'effet dépendant de l'action du zinc sur le cuivre, et réciproquement, si l'or soutient la lame de zinc par un carton bien trempé, soi d'eau, soit d'une dissolution de sel ordinaire. Il n'es pas surprenant que la charge du condensateur soit plu faible, si l'on tient le zinc avec une pince de bois, parce que le bois, dans son état ordinaire, étant un conducteur très-mauvais, principalement pour des électricités de si faible tension, l'électricité, qui doit s'accumules dans le plateau collecteur, se perd sensiblement dans le même degré, en passaut par les couches très-minces de vernis dont les plateaux du condensateur sont enduits, et par le plateau supérieur qui communique avec le réservoir, je dis dans le même degré, dans lequel elle découle lentement du zinc par le bois. C'est absolument la même raison pour laquelle on ne peut pas charger sensiblement un condensateur par une pile sèche. Si l'on fait passer l'haleine ou les vapeurs d'acide nitrique ou hydrochlorique vers la plaque de zinc, qu'on tient avec la pince de bois, ce dernier se couvre alors d'une couche qui conduit beaucoup mieux que le bois, et la charge du condensateur pourra se faire.

Mais passons à des expériences décisives et qui prouvent, au-dessus de toute objection, la production de l'électricité par le simple contact et sans l'intervention d'aucune action chimique quelconque, sauf celle qu'on voudrait attribuer aux métaux même dans leur état de rigidité. Je me suis servi, pour ces expériences, d'an condensateur dont l'un des plateaux était de cuivre et

l'autre de zinc, auquel j'ai substitué, dans quelques expériences, un plateau d'étain, les deux plateaux étant enduits d'une couche mince de vernis, et l'un des deux vissé sur un électromètre à seuilles d'or. On sait, d'après les expériences déjà saites par Volta, que si, après avoir établi une communication mutuelle entre les deux plateaux par un fil métallique quelconque tenu par at manche isolant de verre ou de cire d'Espagne, et, après avoir éloigné le sil métallique, on soulève le plateau supérieur, l'électromètre montre absolument la même tension électrique que dans le cas où on aurait touché le plateau inférieur collecteur avec une plaque de métal, de même nature que le plateau supérieur, tenue avec la main. Cette électricité est négative, le plateau inférieur. étant de cuivre, le supérieur de zinc, et positive dans !! disposition inverse. Volta a soutenu que, dans le premier cas, la tension électrique était seulement la moitié de celle du second; mais il s'est trompé. Si le condentsateur avait, dans les deux cas, la même force de condensation, par exemple, égale à m, l'assertion de Voltaserait juste dans le sens de sa théorie, vu que la tension électrique du zinc et du cuivre, tous les deux étant isolés, est seulement la moitié de celle que l'un des deux acquiert, l'autre communiquant au réservoir commun, et se trouvant, par cela, à l'état de o ; conformément à la règle générale, que la différence de tension électrique entre deux corps qui se touchent, et qui produisent par leur contact mutuel une séparation des deux électricités, est une constante, cette égalité ne pouvant exister, si la disserence s'établit dans l'un des cas entre o et ±, et dans l'autre entre de cirp, que, quand la tension est

double dans le premier cas. Mais comme, dans le cas où les deux électricités contraires, agissant réciproquement l'une sur l'autre pour se rendre latentes, affluent de la même source ou du même zéro électrique en égale proportion, le condensateur exerce une force de condensation deux fois plus grande que dans le cas où les deux électricités qui se condensent réciproquement ne dérivent pas du même o électrique, le résultat sera égal dans les deux cas; car, posant la force de condensation dans le second cas = m, nous aurons $m \times \pm 1$, et, dans le premier cas, la force de condensation étant égale à 2 m, mais la tension, moitié moindre, nous aurons $2m \times \pm \frac{1}{2} = m \times \pm 1$. M. Jaeger, moi-même et d'autres physiciens avons confirmé ce résultat par l'expérience; mais il peut aussi être déduit d'une manière rigoureuse de la théorie mathématique du condensateur.

L'électricité, développée en faisant l'expérience de la manière ci-dessus décrite, ne dépend pas au moins de l'humidité des doigts qui n'y entrent pour rien; mais toujours encore l'action chimique des vapeurs d'eau ou de l'oxigène de l'air ambiant n'est pas exclue, et c'est cette source à laquelle M. de La Rive attribue l'électricité produite dans ce cas. Toutefois on ne peut pas concevoir, d'après son explication, d'où dépend, dans ce cas, l'électricité positive du zinc, ce métal retenant l'électricité négative, pendant que l'électricité positive est dispersée par les vapeurs aqueuses. Mais j'ai varié encore cette sorte d'expérience pour mettre fin à toute discussion. J'ai pris une cloche pourvue de deux bottes à cuir. J'ai placé sous cette cloche un électromètre à feuilles d'or, muni d'un condensateur dont l'un des plateaux

était de zinc, l'autre de cuivre. Une tige de laiton, passant par l'une des boîtes à cuir, aboutissait au plateau supérieur de cuivre, et y était sixée tellement, qu'en tirant en haut ou en abaissant cette tige, l'on pouvait élever le plateau supérieur du condensateur, et l'éloigner du plateau inférieur ou le poser sur ce dernier. Par l'autre boîte à cuir passaient deux sils de laiton, qui étaient tellement arrangés et recourbés à leur boût inférieur, que dans une certaine position l'un touchait le plateau supérieur et l'autre le plateau inférieur; et comme ces deux sils métalliques étaient joints ensemble à leur extrémité supérieure hors de la cloche par un autre sil métallique, ils rendaient le même service que quand on établit une communication entre les deux plateaux par un simple fil métallique. En tournant ces deux fils métalliques à l'aide de leur extrémité extérieure, leurs bouts intérieurs pouvaient être séparés des plateaux du condensateur. A l'aide de cet appareil assez simple, j'étais en état de faire l'expérience voltaïque fondamentale dans toute espèce de gaz desséché aussi parfaitement qu'il était possible et dans le vide; car, après avoir fait le vide, je pouvais introduire sous la cloche, à l'aide d'un robinet vissé au hamide cette cloche, les différens gaz dans l'état ordinaire d'humidité ou desséchés. Eh bien, que l'électromètre avec le condensateur fût environné d'air atmosphérique humide ou desséché, de gaz oxigène, d'azote, d'acide carbonique, d'hydrogène, ou d'hydrogène carboné, cela ne changea rien dans les résultats. En établissant premièrement le contact métallique entre les deux plateaux du condensateur, puis faisant cesser ce contact, en éloignant

le plateau supérieur de l'inférieur, j'obtins toujours la même tension électrique, positive dans le zinc, négative dans le cuivre et d'égale intensité. On conçoit bien qu'il est impossible d'alléguer encore des circonstances extérieures et étrangères au contact, comme causes de l'électricité produite; car comme toutes ces circonstances variaient, l'esset restant toujours le même, une saine philosophie nous apprend qu'aucune autre circonstance ne pouvait être la cause que celle qui également n'avait pas varié, c'est-à-dire, le contact réciproque des métaux entre eux. Quelle action chimique peut encore être accusée quand l'expérience, faite dans le gaz azote et le gaz hydrogène aussi purs et aussi desséchés qu'ils pouvaient être obtenus, ont produit la même électricité que le gaz oxigène humide. Pour que ces expériences, sans doute très-décisives pour la théorie de Volta, réussissent bien, il faut que le condensateur soit très-parfait, les plateaux métalliques bien polis l'un sur l'autre, et ensuite enduits d'une couche très-mince de vernis de succin, que j'ai trouvé le meilleur pour cet usage. Avec un condensateur qui condense à peu près 300 fois et avec des seuilles d'or d'une largeur d'un sixième de pouce et d'une longueur de dux pouces, j'obtins ordinairement une divergence des seuilles d'or d'un demi-pouce. En employant, au lieu du zinc, un plateau d'étain, tellement que c'était alors l'action mutuelle de l'étain et du cuivre dans le contact qui produisait l'électricité, la divergence était à peu près un quart de la précédente, pendant qu'elle était plus de la moitié de la première, si l'on employait deux plateaux l'un de zinc, et l'autre d'étain, et toujours indépendamment de la nature du milieu ambiant.

A ces preuves directes contre l'assertion de la nécessité de l'intervention d'une action chimique pour produire l'électricité dite de contact, on peut ajouter encore. des argumens indirects tirés des faits dont l'explication de M. de La Rive ne peut pas rendre compte. Si c'est l'action chimique exercée sur le métal oxidable qui est la source de l'électricité, d'où vient donc la différence de la charge électrique du condensateur en employant différens plateaux collecteurs d'argent, de cuivre, d'étain, de plomb qu'on touche dans tous les cas avec du zinc? Comment s'expliquerait la série de tensions que sorment les métaux, leurs sulfures et quelques-uns de leurs oxides, et la loi fixe de cette série qui dès le commençement a été établie par Volta et consirmée par tant de physiciens? Il est constaté, par des expériences assez exactes, que le cuivre occupe à peu près le milieu de cette série, dont l'une des extrémités est occupée par l'hyperoxide de manganèse (manganèse gris), l'autre par le zinc (en faisant abstraction des métaux des alcalis et des terres qui se placent encore audessous du zinc). En bien! si, dans le contact du zinc avec le cuivre, c'est l'oxidation du zinc qui produit l'électricité, comment est produite l'électricité dans le contact du cuivre avec l'hyperoxide de manganèse? Est-ce que l'oxidation du cuivre produit dans œ cas de l'électricité positive, pendant que cette même oxidation,. quand on emploie le zinc, produit l'électricité négative dans le métal? S'il est donc démontré par tout ce qui précède (et je pourrais encore ajouter beaucoup d'argumens), que l'électricité, sons forme, de tension, dépend du simple contact, et qu'elle estaproduite sans

l'intervention d'aucune action chimique, c'est encore une autre question à décider, si le courant électrique qui s'établit par la réunion des deux extrémités de la chaîne simple ou de la pile en dépend essentiellement. M. de La Rive soutient cette dépendance par des expériences et des observations très-intéressantes; mais beaucoup de ces expériences et observations sont déjà très-anciennes, et appartiennent, pour la plupart, à M. Ritter, qui a été en Allemagne le défenseur le plus sélé de la théorie chimique de la pile voltaïque. Je ne veux pas entrer ici dans la discussion de cette matière très-intéressante; je me borne seulement à citer un fait qui me paraît peu d'accord avec cette théorie chimique, d'après laquelle l'énergie du courant électrique doit être proportionnée à l'énergie de l'action chimique que le fluide employé exerce déjà par luimême sur l'un des métaux. Or, on devait s'attendre que la dissolution saturée de sulfate de zinc, très-pure, et dépouillée de l'air interposé, soit par la chaleur, soit par la pompe pneumatique, avec laquelle les cartons d'une pile de zinc et de cuivre seraient humectés, ou les auges remplies, ne devrait donner presque aucun effet, vu qu'elle n'exerce aucune action chimique ni sur le zinc, ni sur le cuivre, et néanmoins cette dissolution produit un courant électrique beaucoup plus énergique que toules les dissolutions des autres sels, à l'exception du sel ammoniac. Je demande encore quelle est donc l'action chimique qui produit le courant électrique dans la chaîne et dans la pile thermo-électrique?

Rive a faite de sa théorie pour expliquer les phénomènes

électriques de la pile et ses effets, il pourra à peine échapper à tout lecteur attentif que ces explications laissent beaucoup d'obscurité, et que la loi si bien établie par la théorie de Volta de l'accroîssement régulier de la tension électrique avec le nombre des paires métalliques. n'en peut pas être déduite rigoureusement. Mais la critique exacte de cette partie du travail de M. A. de La Rive sort du plan de ce Mémoire, où je devais me borner à démontrer, par des expériences décisives, qu'il y a production d'électricité par le simple contact sans l'intervention d'une action chimique.

MÉMOIRE

ï.

Sur l'évaluation des hautes températures.

Par M' J. PRINSEP, essayeur à la Monnaie de Bénarès.

(Lu à la Société royale de Londres, le 13 décembre 1827.)

St les personnes chargées d'opérations qui demandent un emploi raisonné du seu, avaient rapporté toutes les expériences pyrométriques qu'elles ont indubitablement saites à diverses époques, des tentatives avortées, pour ne point dire des erreurs complètes, en composeraient en grande partie le catalogue. La rencontre de difficultés imprévues, l'incertitude des résultats obtenus, a fait probablement abandonner les essais entrepris pour obtenir les mesures exactes des hautes températures. Telle est du moins la seule manière d'expliquer le vide que présente cette branche des connaissances chimiques, si pleine d'intérêt et si importante sous le rapport pratique.

Dans la division des parties inférieures de l'échelle de température, dans la détermination des méthodes convenables de graduation, dans les lois de l'expansion, de la tension des fluides élastiques, etc., on a introduit une exactitude pontée à un très-haut degré. En effet, jusqu'à la température où le meroure entre en ébullition, nous avons des évaluations passablement exactes de la dilatation des métaux et des fluides. Grâce aux expériences de MM. Dulong et Petit, la table de ces dilatations renferme même les irrégularités des indications thermométriques de différentes substances, comparées à l'expansion de l'air supposée uniforme, ou de tout autre gaz à l'état sec.

Mais, quant à la mesure de la chaleur produite par les fourneaux, jusqu'à l'époque récente où M. Daniell s'occupa de cette matière, nous ne trouvons que l'invention du pyromètre de M. Wedgwood, instrument dont les indications sont admises, dans tous les ouvrages de chimie, comme une autorité pour quelques théories extraondinaires relatives à l'échella de la température, et mêma pour d'autres qu'une légère connaissance-pratique des métaux et des creusets a dû, dans tous les temps, montrer erronées. Comme exemple de ces desnières, je me bornerai à oiter le point de fusion du cuivre, qui, dans la table de M. Wedgwood, est placé. sur l'autorité de M. Alchorne, bien au-dessous de colui de l'angent; tandis que, si l'on chausse avec soin un errifet contenant les deux métaux à l'état de pureté, l'on voit d'argent. se liquésier autour du cuivre quelques instans avant que ce dernier ne cède à l'action du feu.

Lorsque j'avance que la pyrométrie a fait de si faibles progrès, j'entends parler seulement de la mesure exacte des hautes températures. M. Wedgwood lui-même n'a jamais jugé son instrument capable d'atteindre un tel but, quoiqu'il fût tout-à-fait propre à déterminer pratiquement les déviations d'un point de chaleur réglée, objet requis dans tous les procédés des arts. Dans cette partie de la pyrométrie, nous pouvons sans doute compter de nombreuses inventions, trouvées à diverses époques par d'ingénieux artistes; et la plupart des opérations ignées, telles que celles qui se rencontrent dans l'art de l'émailleur, de l'essayeur, du fondeur, etc., fournissent des moyens de contrôle dans lesquels l'ouvrier peut génésalement avoir toute confiance.

Il est inutile de décrire les expédiens inventés pour indiquer la chaleur des feux d'une manière simplement comparative. Le principe de la plupart d'entre eux consiste à placer au travers du fourneau une barre de métal qui agit, par sa dilatation ou autrement, sur un mécanisme approprié à ce but et situé au dehors. J'ai moi-même fait long-temps usage d'une pareille barre, portant à l'une de ses extrémités une échelle composée d'or et d'argent, établie d'après le principe de la compensation. Je n'en parle ici que pour avoir l'occasion de relater une circonstance curieuse, qui a été mise au jour par l'usage constant que j'ai fait de cette échelle pendant cinq années:

La chaleur, communiquée à cet index composé, ne peut jamais avoir dépassé de beaucoup le point de fusion du plomb, ou environ 700° de Fahr, ; véanmoins la sur-

face de l'or a, par degrés, entierement perdu sa couleur, et a semblé être pénétrée par l'argent, de la même manière que cela aurait été produit par le mercure à une température ordinaire. Cet effet commençait par les arêtes de la languette de métal, puis s'étendait sur toute la surface de l'or, qu'il faisait paraître, au microscope, comme parsemée de tubercules raboteux d'une couleur de plomb. La couleur jaune de l'or, si elle n'était pas entièrement changée, était du moins devenue d'un vert semblable à celui d'un alliage d'or et d'argent. Cette pénétration avait eu lieu dans l'or à une profondeur considérable, et par conséquent l'index était devenu de moins en moins sensible aux changemens de température; mais je dois saire observer qu'à l'extrémité fixe de la tige à laquelle on avait joint une pièce de platine en seuille pour sortifier et porter l'index, la décoloration n'avait point eu lieu, la couverture de platine paraissant abriter l'or contre les vapeurs argentines. Je remarquerai aussi que les deux métaux, avant leur emploi, étaient entièrement purs; qu'ils surent unis sans alliage par la simple superposition d'un lingot d'argent sur un lingot d'or, en les chaussant tons deux jusqu'à ce que le premier commençàt à se liquésier : le lingot composé sut alors laminé.

M. Faraday a sait connaître que le mercure émet une vapeur capable de s'amalgamer avec l'or à de très-basses températures. La circonstance que je viens de décrire, tend à montrer que l'argent produit un effet semblable, même à l'état solide, quand il n'est cependant chaussé qu'à un degré insérieur à celui de la moindre chaleur rouge visible dans l'obscurité. Malheureusement j'ai négligé de prendre note

du poids primitif de la barre, et je suis en conséquence incapable de dire si quelque diminution sensible a eu lieu.

Laissons cette digression.

Dans le Journal de l'Institution royale, xie vol., M. Daniell a décrit un instrument ingénieux, à l'aide duquel il a mesuré les points de fusion de plusieurs métaux, instrument qui a servi à corriger plusieurs des anomalies de nos catalogues si long-temps respectés. On peut cependant, objecter contre son pyromètre, que le platine a une dilatation moindre que celle de tout autre métal, laquelle dilatation est encore diminuée par celle de l'enveloppe en mine de plomb: en outre, que la plombagine est reconnue être un très-mauvais conducteur du calorique, et qu'elle est sujette à perdre sa forme. Il ne paraît point, d'après le rapport de M. Daniell, qu'il y ait eu une conformité satisfaisante dans le résultat des différens essais, si ce n'est dans les expériences sur le point de fusion de l'argent.

La jalousie des inventions, sentiment du reste louable, règne aujourd'hui avec tant de force chez les savans, qu'il serait dangereux, même dans cette partie reculée du globe, de laisser de côté quelque chose qui ait du rapport avec mou sujet, sous peine d'être soupçonné de plagiat dans ce que je pui frir ci-après comme venant de moi.

Je citerai donc le docteur Ure qui a fait l'éloge d'un thermomètre à air, construit en platine; mais je n'ai pu savoir si son projet avait jamais été mis à exécution (1). Sir

⁽¹⁾ J'ai découvert depuis que de tels instrumens avaient été mis en vente; mais je n'ai vu aucune table d'expériences saites arec eux.

James Hall a également déclaré avoir trouvé un moyen de mesurer la chaleur des fourneaux, que le monde accueillera sans doute avec la confiance due au génie de cet illustre inventeur.

L'esprit effleure souvent de pareils sujets, sans tourner du côté des applications des idées indigestes et tout-àfait spéculatives. J'ai pensé quelquefois que la lumière et par conséquent la chaleur d'un feu pouvaient être, d'une manière admirable, mesurées par l'œil, à l'aide de l'interposition d'une série de plaques minces de verre coloré ou de tale, le degré de la chaleur étant indiqué par le nombre de plaques nécessaire pour obscurcir la lumière.

Il serait difficile d'apprécier les objections qu'on pourrait faire à un photomètre de cette espèce, sans des expériencés directes, desquelles, sans nul doute, naîtraient d'utiles observations: la chaleur intense du chalumeau à oxihydrogène, le terme de fusion du platine et d'autres métaux réfractaires, pourraient être ainsi grossièrement estimés. Le mica d'un brun noir est tout-à-fait propre à la construction d'un pareil instrument qui pourrait être fait de cent à deux cents feuilles minces fixées sur des châssis de cardeur; pendant l'observation, l'œil serait protégé complia lumière extérieure, au moyen d'un tube noirci.

-1 Après divers essais, je me suis enfin arrêté à une disposition qui me paraît préférable aux autres sous le rapport de l'exactitude : elle possède, en outre, le trèsgrand avantage d'offrir des résultats identiques en tout temps et dans toutes les parties du globe.

Les points de fusion des métaux purs sont déterminés

et invariables; ils comprennent aussi presqué toute l'échelle de température; les métaux non oxydables ou nobles, renferment seuls un grand intervalle depuis le point inférieur de la liquéfaction de l'argent jusqu'au degré élevé de l'ignition du platine. Il est vrai qu'il n'y a que trois points fixes dans cette échelle; mais on peut établir autant de degrés intermédiaires qu'on voudra, en alliant ces trois métaux ensemble dans différentes proportions. Quand une pareille série a été une fois établie, la chaleur de tout fourneau peut être exprimée par l'alliage le moins fusible qu'elle est capable de liquéfier. Outre l'avantage de l'unité de déterminations que donnerait un tel pyromètre, on peut en énumérer d'autres: le faible volume de l'appareil, puisqu'on n'a besoin que d'une petite coupelle, contenant dans des cases séparées huit ou dix alliages pyrométriques, chacun de la grosseur d'une tête d'épingle: l'indestructibilité des échantillons, puisque, pour rendre propres à de nouveaux essais ceux qui se liquéfieraient dans une expérience, il suffirait de les aplatismous le marteau; enfin la facilité de la notation, puisque trois lettres avec les décimales de l'alliage exprimerajent le maximum de la chaleur: ainsi pyrom. A 0,3 O exprimerait un alliage de 0,7 d'argent avec 0,3 d'or, et O 0,23 P signifierait de l'or contenant 23 pour cent de platine.

Ayant ainsi expliqué les principes du pyromètre que je propose, je vais décrire les circonstances dignes de remarque qui se sont présentées dans la préparation des alliages.

Comme la chaleur qui fond l'or n'est pas beaucoup supérieure à celle qui liquésie l'argent, je pris seulement 10 degrés entre ces deux points de fusion; je déterminai chacune de ces divisions en augmentant successivement de 10 pour cent la quantité d'or dans chaque nouvel alliage; le 10^{me} degré répondit donc à l'or pur. Ces alliages se font facilement et n'exigent aucune explication : dans des recherches faites avec soin, on peut encore les subdiviser, en se servant toujours de la notation décimale.

Depuis le point de fusion de l'or vierge jusqu'à celui du platine pur, je comptai 100 degrés, ajoutant successivement 1 pour cent de ce dernier métal à l'alliage qui devenaitainsi la mesure d'une nouvelle division. Il est difficile de supposer que la progression de ces degrés hypothétiques représente une augmentation uniforme de chaleur; cependant, comme je l'ai remarqué précédemment, ils indiqueront toujours la même intensité; et, quant à leur valeur absolue, d'un intérêt spéculatif plutôt que pratique, on la découvrira par d'autres expédiens, tels que la dilatation d'une barre de platine, etc., conjointement avec la coupelle yrométrique. J'indiquerai plus loin comment j'ai mis en pratique ce procédé pour mesurer le point de fusion de l'argent.

Ce fut en 1821 que je fis les vingt premiers alliages d'or et de platine; les métaux étaient à l'état pur, et les proportions furent réglées à moins d'un millième près de l'unité de chaque échantillon, lequel pesait rigoureusement 15 grains troy. Les métaux posés dans une petite coupelle en os calcinés, renfermée dans un creuset d'argile, furent fondus dans une forge puissante. On intercepta l'accès de l'air autant que possible, et quelquefois le métal fut enveloppé de papier pour emquefois le métal fut enveloppé de papier pour emque possible papier pour emque papier pour emque possible papier pour emque papier pour emque possible papier pour emque papier pour emq

pêcher la séparation de petites parcelles. Je ne décristici minutieusement toutes les particularités du par de la fusion, que parce que dans la fonte des boutons il s'est ossert quelques circonstances inattendues qui jusqu'à présent, je crois, n'ont jamais été observées. En examinant les échantillous à leur portie du seu, je vis que quelques-uns d'entre eux avaient considérablement gagné en pesanteur; ceux-ci étaient toujours plus ou moins cassans sous le marteau; d'autres avaient le même poids qu'auparavant : un petit nombre avaient même perdu légèrement de leur poids; ces deux sortes d'échantillons, surtout la dernière, se montrèrent toutà-fait malléables. Ils étaient aussi d'une couleur plus brillante; et leur surface, assez profondément cristallisée, présentait ces curieuses dentelures réticulaires et à nœuds, si particulières aux alliages de platine.

Je ne puis m'empêcher de faire quelques remarques sur la cause de ce phénomène. On ne connaissait ni à l'or ni au platine la faculté d'absorber, seuls, l'oxigène à de hautes températures; et néanmoins je ne puis attribuer l'augmentation de poids à une autre cause, puisque, dans beaucoup de cas, le carbone n'était pas présent, et que la coupelle n'offrait aucune trace de son action, ce n'est que çà et là, quand on s'était servi d'enveloppes de papier, le phosphate de chaux avait pris, sous le bouton métallique, une belle couleur d'un bleu éclatant ressemblant à celle du phosphate de fer. J'eus bientôt l'agréable conviction qu'il n'y avait point eu de carbone absorbé, en faisant dissoudre dans de l'acide nitro-muriatique une portion du métal soupçonné. Je ne pus obtenir des traces de silice, ni d'aucune autre

terre, quoique M. Boussingault ait observé que le platine peut être facilement fondu en le combinant silice; ce qui s'obtient en chaussant le métal dans creuset garni de charbon de bois; le métal, dans ce cas, devient cassant, et gagne environ 1 p. en pesanteur; mais la silice se sécouvre aisément par la gelée qu'elle forme quand on dissout dans l'eau régale; ce qui n'était nullement le cas dans mes expériences. Je suis plutôt porté à croire, quoique, faute d'un examen convenable, je sois incapable de confirmer cette supposition, que l'augmentation de la pesanteur doit être attribuée à l'oxigène, comme M. Lucas a prouvé que cela avait lieu pour l'argent et le cuivre. Mais le premier de ces métaux abandonne, au moment où il devient solide, l'oxigène qu'il avait absorbé dans son état liquide; et le cuivre, tout-à-fait cassant par la présence de l'oxigène (comme on le suppose), peut être rendu à son état de malléabilité par l'opération dont le nom technique est réduction; opération faite, en mettant le carbone en contact avec le métal en liquéfaction; tandis que, lorsque je resondais un des alliages de platine dans une enveloppe de peau, il gagnait une augmentation de poids, et devenait cassant qu'auparavant. Laissons ce sujet, que j'examinerai une autre fois.

Le tableau suivant expliquera plus complètement l'opération que j'ai indiquée. J'ai poussé la série des alliages jusqu'à 70 p. 3 de platine; mais cet échan-tillon et le précédent ne se fondirent pas à la plus forte chaleur de forge. L'alliage O 0.55 P ne fut qu'à demi liquésié par l'intense chaleur capable de fondre la con-pelle en argile de Gualior, dans laquelle il était placé.

(257) Alliages de platine et d'or.

leau nº 1.

por m.	du du platine.	Chalcor employée.	Coulour de Palhage.	Pesanteur spécifique.	Poids des gr. fondus.	macléashlité.
	0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 0 1 1 2 3 1 5 6 1 7 8 1 1 2 0 2 5 3 5 5 5 6 7 9 1 1 2 1 2 1 5 6 7 9 1 1 2 1 2 1 5 6 7 9 1 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2	Partie la plus chaude d'un fourn d'essais, Id. refondu. Forge. ** ** ** Coupel.d'es calcinés Fondue. ** ter.de Goal. creus, fond.	Orange vif, une nuance plus louge; trasit sur l'ochre jaune; puis deve- nant plus pâle; jaune de crême et couleur de bois; acquérant ensuite une teure pourprée semblable à de l'argent terni, et perdant gra- duellement la teinte jaune, jusqu'à ce qu'elle ait presque la bril- lante couleur d'acier du platine.	රා රා කිරීම	1001.4 1000 1004 1008.5 1000 1000 1000 1000 1000 1000 1000 10	Parfaitement malicable. Un peu cassant. Id. Id. Pas très-bieu fondu (lassant. Id. Un peu cassant sur les arètes Très-cassant. Entièrement malicable. Id. Cassant. Id. Cassant. Id. Tout-à-fait malicable. Très-cassont Malicable. Entièrement malicable. Cassant sur les arètes. Id. Parfaitement malicable Id. Pas entièrement malicable. Pas tout-à-fait malicable. Parfaitement malicable. Pis de piatine seulement again ou soudés ensemble par l'or

Nota. 1°. Les quatre premiers échantillons furent fondus sous une moufie d'essais; ils furent enveloppés dans du papier, et les coupelles en os calcinés furent toutes tachetées, sous les grains métalliques, d'un beau bleu d'azur. (Peut-être du phosphate de fer.)

- 2°. Les grains foudus dans une forge, quand on les laissait refroidir graduellement, étaient tous profondément cristallisés; la couleur des grains cassans était plus terne que celle des grains malléables.
- 3°. Le n° 7 fut refondu, enveloppé dans de la peau; il gagna en poids 6 no p. cent, et fut plus cassant qu'auparavant. Ceci est défavorable à l'hypothèse de l'oxigène.
- 4°. Les pesanteurs spécifiques furent prises après que les échantillons eurent subi plusieurs chaudes; mais on ne peut pas trop s'y fier, à cause du petit volume des échantillons et des fentes sur leurs arêtes : elles sont cependant la moyenne de deux expériences séparées, faites à des époques éloignées; elles montrent en général que les grains cassans étaient d'une pesanteur spécifique moindre que celle des grains malléables.

Je vais maintenant rapporter quelques essais faits avec mes alliages pyrométriques dans différens fourneaux et dans différentes parties du même fourneau. La disproportion de chaleur est plus grande qu'on n'aurait pu le supposer; et si elle dépend autant de la température sous laquelle l'opération est faite, que cela a lieu pour les essais des métaux précieux, il serait utile de connaître toutes les différences qui, sous ce rapport, se présentent en diverses contrées, et leur esset sur la qualité et le titre du lingot.

Maximum de l'a Mousle d'un fourneau d'essais; sur le de-	alliage fond
vant	1000
idem —; au milieu;	. 0,00.
moyeune	o,30.
idem; sur le der-	-
rière: movenne	0,50.

. Maximum de l'alliege foude
Le charbon de Calcutta est meilleur que
celui de Bénarès, et ordinairement il
chausse la mousse à
Fourneau à fondre l'argent, de Calcutta,
mais de construction anglaise (les échan-
tillons étaut renfermés dans un creuset
en fer)
Fourneau ouvert, en usage à Calcutta Oo, o6P.
Fourneau à réverbère de Calcutta, pour
fondre les échantillons Oo,20P.
Fourneau à sol de mine de plomb, sans
cheminée
Extrémité de la flamme d'un soufflet à air
condensé
Point de fusion du cuivre, suivant deux
essais sous une moufle
Fusion de la fonte de fer, environ O 0,30P.
Degré le plus élevé de la chaleur d'une
forge chauffée avec du charbon de Bé-
narès

Les exemples ci-dessus suffisent pour montrer l'usage de cet instrument si simple, comme indicateur du calorique. Je n'accorde pas une grande consiance aux points de fusion du cuivre ou du ser, parce que je n'ai point en l'occasion d'en saire l'essai sur une plus grande échelle. L'instrument est tout-à-sait propre à mesurer la qualité relative de disserens combustibles; de la houille, du charbon de bois, du bois, etc.; considération qui n'est pas d'un saible intérêt, dans ce pays surtout où le tissu des bois varie tant. Ensin, je dois saire observer

qu'un peu d'intelligence est nécessaire pour imaginer une boîte capable de contenir et de conserver les échantillons séparés. Les alliages d'or et d'argent perdent de leur poids par une longue exposition à la chaleur; mais on les remplace néaumoins facilement, et il n'est jamais nécessaire de jeter les petits échantillons, puisque l'or peut toujours être purifié une seconde fois. Les alliages de platine sont très-durables.

Ayant expliqué les moyens que j'ai imaginés pour déterminer la chaleur relative des fourneaux, j'arrive à la partie la plus importante de mes expériences pyrométriques: la détermination, à l'aide d'un thermomètre à air, de la température absolue à laquelle l'argent pur entre en fusion. Je laisse de côté plusieurs essais infructueux faits avec des retortes (1) de fonte remplies d'azote pour prévenir l'oxidation, et j'arrive à la description de l'appareil qui remplit enfin mon attente, et me fournit les résultats que je vais actuellement énumérer.

Avant la 1^{ee} expérience... 9,15 pouces cubes.

Après le 1^{ee} seu..... 9,64

Après 5 seux..... 10,16

et l'augmentation, ce qui est plus remarquable, excède la dilatation due à la température à laquelle la cornue avait été

⁽¹⁾ Ces expériences m'apprirent un sait tout-à-sait nouveau pour moi; savoir, que la sonte acquiert un accroissement continu de volume à chaque nouvelle chaude; car la capacité cubique de la retorte employée, déterminée par le poids de mercure pur dont on l'avait remplie à la température de 80° Fahr., varia de la manière suivante:

La figure 1 de la planche représente un appareil complet au moment d'une expérience. A est une cornue ou panse d'or pur, pesant à peu près 65000 grains troy, et contenant environ 10 pouces cubes d'air.

B est un tube, également d'or pur, dont l'une des extrémités est sortement unie, au moyen d'un petit collier en or, à un tube semblable C d'argent pur; l'ouverture de ce dernier tube est plus large que celle du tube en or; mais, pour prévenir toute in Juence sacheuse de la part de l'échaussement inégal occasioné par l'air renfermé dans les deux tubes, et pour concentrer. l'opération tout entière dans la cornue d'or, les deux tubes sont garnis de fils de même métal, de manière à ne laisser qu'un très-petit interstice au passage de l'air. On maintient froide, au moyen d'un linge mouillé, la partie extérieure du tube C, pour garantir les robinets. et le tube flexible D. Le tube D complète la communication de la retorte à air avec le réservoir en verre E. dont on se sert pour obvier à l'inconvénient d'une grande longueur de tube gradué. Ce réservoir est presque rempli d'huile d'olive; il est muni d'un tube de sûreté et. d'une cucurbite F, dans laquelle l'huile monte quand l'air de A commence, à s'échapper; en outre, d'un robinet au-dessous, dans le but de rétablir la pression

exposée; car, puisque le ser a une expansion de 0,0105 pour 180° Fahr., l'augmentation de volume sur 10 pouces cubes serait de 0,105×3=0,315 à 1800° Fahr., ou près du point de susion de l'argent; d'où l'on peut conclure que la dilatation du ser n'est point unisorme, comme l'ont aussi démontré MM. Dulong et Petit.

en retirant une partie de l'huile. Néanmoins, dans le collier du réservoir E se trouve l'ouverture d'un autre robinet, communiquant à un tube de verre gradué G, rempli d'une petite quantité d'huile. Comme ce tube est divisé très-exactement en deux centièmes de pouce cube et qu'on peut y lire jusqu'à $\frac{1}{10}$ de cette quantité, l'équilibre peut être réglé avec beaucoup de précision.

Le fourneau, comme le montre la figure, était placé, dans une pièce contigue, de manière à abriter entièrement contre la chaleur l'appareil extérieur. Un petit thermomètre en F sert à judiquer la moindre variation de température dans le réservoir.

Il n'est pas nécessaire de donner une description de fourneau et de la mousse, qui sont semblables à ceux qu'on emploie dans les essais. p, p, p sont de petites coupelles pyrométriques, contenant des alliages d'or et d'argent, comme je l'ai indiqué dans la première partie de ce Mémoire.

La sigure 2 représente une de ces coupelles sans couvercle; on aperçoit trois des alliages sondus, et les autres conservant leur forme.

On parvint à rendre chaque partie de l'instrument impénétrable à l'air. Les douze premières expériences surent rejetées à cause d'un petit coulage auquel on remédia à la sin entièrement; plusieurs autres furent également mises de côté, parce qu'on soupçonna que l'air dans la cornue n'était pas entièrement privé d'humidité; ce but désiré sut ensin considéré comme atteint, lorsqu'on ent réquemment rempli la retorte d'air renouvelé au moyen d'un gazomètre mercuriel, dans lequel cet air avait été exposé pendant des jours et même des semaines à l'action desséchante de l'acide sulfurique concentré.

La température absolue, comme il est évident d'après. la construction de l'instrument, doit être déduite de la mesure du volume d'air chassé de la retorte d'or échaufsée; lequel volume peut encore être trouvé par le poids de l'huile sortie du réservoir pendant l'ajustement de la colonne d'huile dans le tube de verre gradué. Le calcul nécessaire embrasse cependant diverses corrections: quelques-unes d'entre elles d'un petit effet et d'une influence connue et certaine, comme les formules pour les variations barométriques et thermométriques, la pesanteur spécifique de l'huile, etc.; d'autres qui assectent considérablement les résultats et dont les valeurs ne sont en aucune manière aussi sûres; telles sont la dilatation de l'or à hautes températures, et la loi absolue de l'expansion gazeuse. L'accord parait de MM. Gay-Lussac et Dalton dans l'expression de l'expansion des gaz entre les points de congélation et d'ébullition de l'eau (0,375 et 0,376 pour 180° Fahr.), permet, à la vérité bien peu d'hésitation dans l'adoption de 0,375 pour 180°; mais comme les tables de la dilatation des métaux ne donnent celle de l'or que jusqu'au degré de l'eau bouillante, je puis me tromper en adoptant une loi proportionnelle d'augmentation pour une plus grande chaleur. C'est donc autant pour précautionner le lecteur concernant les changemens que pourraient par la suite amener sur ces points-ci d'autres expériences, que par un ardent désir de ne point cacher quelque chose qui pourrait affecter mes conclusions générales, que je me hasarde à importuner la Société du détail des données

d'après lesquelles les différens calculs sont faits. De cette manière, les tables suivantes s'expliqueront aussi d'ellesmêmes.

PBEMIÈRE SÉRIE.

- 1°. Les tubes d'or et d'argent non garnis de fils de métal.
- 2°. La capacité on le volume intérieur de la cornue et du tube en or, a été trouvée égale à 9,989 pouces cubes, à raison de 252,397 grains d'eau pure pour un pouce cube à 80° Fahr.; mais comme la moindre expansion de la portion d'air renfermé dans le tube en or, due à ce qu'il n'avait pas été chaussé au même degré que la cornue, était plus que balancée par le plus d'expansion de l'air dans le tube d'argent, le volume est estimé à 10 pouces cubes.
- On a trouvé que la pesanteur sphérique de l'huile était de 0,91 à 80° de Fahr.

(Toutes les températures, dans le cours de ce Mémoire, sont exprimées en degrés du thermomètre de Fahrenheit, à moins que le contraire ne soit explicitement indiqué.)

rie. Nº 1.

H.il-	~		Therapeta avant.		Ajustement de l'index.	Nos des expériences	Notes prises au moment des expériences.
7-	po.	1		deg.	pos. cab.		
	29.55		deg. 90.		+0.005		Fourneau à mousse carré e petit. Argent non fondu.
.0	2 9.40	0.40	95.	ე3.6	+0.028	2	Id.; à peu près la même che leur, peut-être un peu plu
.0	29 .36	o.35	94.5	100.5	—0.043	3	grande. Argent non fondu. Fourneau à sole de mine o plomb, avec moulle; chalet rouge-vif ou orange. Argen
			93.3	94.5	+0.010	4	nullement attaqué. Id.; ne peut donner une che leur suffisante pour fonds l'argent renfermé dans us grande moufle.
.2	29.46	0.43	87.	87.	-0.011		Même fourneau, avec une mout plus petite. Un fil d'arger fixé sur la cornue, simplemen
	29.31				0.023		fondu. Même fourneau, pas le niax. c chaleur. (Plusieurs expéries ces subséquentes furent res dues imparfaites par une peti fissure à l'endroit où les tub d'or et d'argent étaient réu nis: on remédia à cet incom vénient par une soudure.)
.0	29 . 315	0.31	94.2	96.	+0.025	7	Grand fourneau d'essais. Che leur A 0,4 O. (La fissure formanquer les expériences su vantes, et il devint nécessais de couper et de remplacer bout du tube d'or. La capacité était alors 10,062, ou en retranchant quelque chor pour la portion moins in fluencée par la chaleur
į	29.36			90.	+0.040		10,03.) Grand fourneau d'essais; che leur orange-vif; l'expansio continuait: doute s'il n'y ava pas de l'humidité.
.5 .5	29.2 9	0.20	84.1 86.5	86. 84.5	+0.055 +0.062	.) 10	Dans l'ean bouillante. Grand fourneau. Chaleur d pleine fusion.

DEUXTÈME SÉRIE.

- 1º. Le tub d'argent était alors garni d'un fil dont le volume était 0,611 pouc. L'extrémité de ce fil, entrant un peu dans le tube d'or, le diminuait d'environ 0,03 pouc.
- 2°. Le volume du tube d'or, étant de 0,415 pouc., demande, alors qu'il n'y a pas le contre-poids de l'esset produit par l'air du tube d'argent, qu'on introduise une correction, puisqu'il n'a point partagé la grande chaleur de la cornue dans le sourneau. J'ai donc, d'après mes expériences, estimé cette correction en divisant le tube en quatre compartimens:

Le premier contenant 0.185; chaussé à 1200°, donne en dilatation 0.647;

Le deuxième 0.120 1120 0.304;

Le troisième 0.080 1000 0.246;

Le quatrième 0.030 900 0.086.

0.415 chaussés ensemble à 1600°, donnersient 1.785.

La quantité d'air froid chassé du tube proportiont à 1.785, est 0.319;

ct pour 1.373 0.290;

donnant une dissérence de 0.029,

qu'on doit déduire du gaz restant à chaque expérience, ou qui (cela revient au même) peut être retranchée de la capacité de la cornue et du tube tout ensemble; 10,062 — 0,03 — 0,029 = 10,003; en conséquence, 10,000 peut être en toute sûreté regardé comme le volume d'air pendant cette série-ci.

3°. La pesanteur spécifique, au commencement et à la fin de ces expériences, était:

le 24 sept. à 88°...0,911; le 11 juill. à 82°...0,9125, et la dernière estimation est employée pour la température de 80°, à laquelle, dans la série suivante, le poids de l'huile expulsée est toujours réduit.

Huile	Baron	nètre	Thermomètre		No des expériences Ajustement de l'index.		Notes prises lors des expériences.	
	avant. après.		avent.	après.	ex.	ences.		
ir ey. Xg.	pe. déc 29.25	déc. 0.35	deg. 8.3 3	deg. 89.	peu. cut. +0.012	11	Grand fourneau toujours em- ployé. Chalcur blanche. Ap pareil placé la veille dans la	
)0. 18.2	29.25 29.28	o.35 o.38	83.8 gr.	87. 89.7	3o	12 13	mousse froide. Même essai; au rouge cerise. Huile laissée dans le tube de sûreté, sous une pression de 3 pouces pendant la nuit, de sorte qu'elle peut bien avoir absorbé une petite portion	
5.	29 38	o.375	89.8	92.5	 0. 0 68	14	d'air. Bonne expérience. En se re- froidissant, l'index revin presque exactement au poin où il était d'abord.	
I.	29.28	0.39	90.	89.9	+o o33	15	Nouvel air du gazomètre	
	29.37	0.37	90.	91.	0.021	16	Forte chalcur. Daus l'eau bouillante; tout le	
8.7	29.32	o.34	88.5	88.	+0.035	17	tube submergé. Forte chaleur; alors l'instrument fut placé brusquement dans la mousse chaussée au degré convenable.	
-	29.27	0.282			+0.005		Feu modéré.	
	29.28	0.27	91.8	91.9		19	Second fen; un pen plus vi que le dernier.	
	29.28 29.24	0.32	88.2 85.4	90.9 88.2	-0.060	20 21		
	20.20	0.285	85.7		+0.019	_	Forte chaleur.	
3.4	29.26	0.28	83.8	83.g	+ 0.069	23	Avant cette expérience, l cornue d'or avait été pa inadvertance remplie de l'ai humide de l'appartement Hygr. 91°.	
7.2	29.2 9	0.27	86.6	91.	+o.o33	21	Air sec du gazomètre ; chaleu faiile.	
_ • •	29.20	0.21	82.9	83.6	0.000	25	Chaleur qui fondait l'argent	
	29.436		82. 83.7	85. 86.5	+0.025 +0.010	26 27	Grande chalenr. Argent non fonda, à côté d	
3.7	29.405	0.40	03.7	50, 3	, 0.010	-7	la cornue.	
	29.41	0.44	83.	85.5	<u>-0.008</u>	28	Fen plus vif.	
	29.45 29.475	0.455	83. 80	84.3 91.4	+0.028 0.000	29 30	Idem. Largement le point de fusion	
•••	49·4/·*	V-1/4	89.	y4	3.000		de l'argent. Air nouveau d	

Quoique les séries d'expériences qui précèdent présentassent autant d'uniformité qu'on pouvait raisonnablement en attendre dans une matière si sujette à des irrégularités inévitables, je sentis encore le désir de me débarrasser de la petite correction admise pour la chaleur imparfaite du tube. Dans cette vue, je rouvris les tubes, et j'y adaptai cet épais fil d'or dont j'ai parlé dans une circonstance précédente. La capacité intérieure fut alors réduite à 9,7615 pouces cubes; et, d'après l'expérience dans l'eau bouillante, cette capacité paraît être très-exacte.

TROISIÈME SÉRIE.

Dates	Huiie expulséée.	Baron		Therm	· ·	usteme e l'inde	No. des expériences.	Notes prises lors des expérienc
Août 17	455 9		0.402	1	deg. 87.5	pou. cub. 0.000	31	Dans l'eau bouillante. Ins ment en très-bon état.
18	17 36. 3	29.43	0.451	84.3	85. ₁	+0.025	32	Grand fourneau, un peu chaud que pour la fusion l'argent.
20	1735.6	29.472	o.48n	83.	86.1	+0.051	33	Une petite partie d'air at sphérique avait été join l'air du réservoir à h Bonne expérience.
21	1786.8	29 486	0.500	81.9	86.	-0.170	34	Pleine chaleur de moufle.
23	1 69 5.5	29.43	0.44	82	86.3	-0.012	35	Petit fourneau; chaleur ora vif: argent non fondu.
25	• • ·						36	Le cul de la cornue d'or sa la température d'env Ao 9(); une petite part soudure d'argent avait ét pliquée à la portion de nue qui ne résista pas.

Après cet accident, j'essayai de mettre la cornue encore en état de servir, en y ajoutant un nouveau cul avec aussi peu de soudure que possible. En effectuant ce

raccommodage, j'avais raison de craindre qu'une petite quantité de borax ne se fût introduite dans l'intérieur de l'instrument, et ne nuisit aux expériences subséquentes. Comme un accident arrive rarement seul, je fus aussi tourmenté par quelques gouttes d'huile qui, des tubes, avaient pénétré dans la cornue; converties sur-le-champ en gaz permanent, elles avaient produit un excès dans la quantité d'huile chassée du réservoir. Dans quatre expériences, l'excès fut d'environ 150 grains, et lors du refroidissement, la cause en fut évidente; mais j'eus de la peine à estimer l'exacte quantité du nouveau gaz engendré.

La capacité de la cornue réparée était 7,006.

(270) QUATRIÈME SÉRIE.

35.	Huile expulsée.	Baron avant.	aètre après.	Thermo	près.	Ajustement de l'index.	No.	Notes prises lors des expér
6 7 7	1841. 1 1813.5	po. déc. 29.575 29.55 29.592	o.58o o.56	deg. 86.3 86.9 91.	deg. 88.7 91.1 94.8	pou, cub. 	37 38	Forte chaleur. Modérée et régulièr Très-forte chaleur. dure au cul de la avait évidemment mais il ne s'ensuivi perte.
9	1848.4 1842.7	29.58	o.54 o.59	88. 8 ₇ .	91.6 89.7	1 .	41	Feu régulier. Au-dessous de la che dinaire.
	1900.8 1867.8	1	0.49	8 ₇ .	88.5	+0.040 '0.000		Feu vif; peut-être engendré. La soudure s'était (fondue. Point de (
14	185g.5 1852.5	29.47 29.48	0.47	88.2 89.2	91.1	+0.015 +0.065		Bonne expérience. Air nouveau du ga Point de coulage peu vif.
17	859.2	29.41	0.40	87.	89.	+0.024	46	Dans l'eau houillant anomalie extraordirait avoir été o par une infiltratio peur aqueuse exces minime, au traver veau joint; mais, minant avec une air condensé, on cune fuite. Plus restait dans l'eau, abondait; et quant ment était de noumis au fourneau, l pulsée montait sen 1200 ou 1300 grain de l'existence d'u imperceptible à t température. Tou fut close par cet rience.

Il reste maintenant à convertir les données présentées dans la table précédente en degrés du thermomètre ordinaire. Un seul exemple suffira pour expliquer la marche de ce calcul simple, quoique un peu long, et la table n° 2 qui suit, exposera les données fondamentales d'où sont déduits les résultats de chaque expérience.

Une ou deux corrections, pour la dilatation du réservoir en verre, et pour la faible quantité d'air contenue dans la partie extérieure de l'appareil, sont omises dans le calcul, comme difficilement appréciables: la température en F(voy), la fig.) peut n'avoir pas été toujours donnée avec exactitude, le thermomètre étant forcément suspendu en F. Nulle erreur due à cette cause ne pourrait excéder un degré, puisque la cloison annulait l'influence du fourneau, ou la distribuait d'une manière égale sur tous les objets liés au dehors avec l'appareil.



(272)

TABLE II.

N. de l'expérience.	Volum, d'air chassé après les correct.	Dimensons de la cornue d'or échauf- fée.	Expansion con- vertio en degrés à 0.375 p. 180°.	Température de l'air.	Chalcur du fournoau.	Chalour par les coupelles pyromé- triques,	акмурфава.
17 18	7.472 7.559 7.559 7.643 7.75 7.90 7.90 7.90 7.90 7.90 7.90 7.856 7	10.410 10.410 10.410 10.430 10.442 10.460 10.460 10.450 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475 10.475	1492 1578 1239 1643 1771 1643 1771 1644 2112 1727 1810 1579 1863 1835 1845 1934 1875 1875 1773 1875 1773 1875	84 90 95 96 96 86 86 87 88 89 9 88 89 9 88 88 89 9 88 88 89 88 89 88 89 88 89 88 89 88 89 88 89 89	1811 1194 1670 1953 216 2018 2024 1927 1900 1930 2045 2250 1857 1858 2028	Audie. Audie.	Air humide. Id. Chalcur enticiement rouge. Rejetée. — De l'air s'échappa pendant la nuit. Coupelle pyrométrique non es mais indiquée par aperçu. Air nouveau. Doute sur la cause à laquelle l'es être attribué. Coupelle pyrométrique au cul de l'Ao,3 O. Pyromètre: sur le derrière Ao,4 devant Ao,2 O. Air humide rejeté. Air sec. — Feu sans force. Derrière: Ao,15 O. Rasement aussi hout.
30	,		,,	7		,	

le la Table II.

Volume d'air cheile	Dimensions de la cornue d'or échauf-	Expansion con- vertie en degrés à o,375 p. 1800.	Température de	Chaleur du fourneau	Chaleur par les coupelles pyromé-triques.	REMARQUES.
979	9-792.	degrés. 124.3	87,7	deg. 212		Toute la corone et le tube plungée dens l'esu besillante. Peut-être ces trois-ci sont-elles toutes ut peu trop faibles, car la partie de la cornue pres du tube doit avoir été moins chauffée que le reste, et l'on n'a fair aucune correction; la différence copendant doit être tres-petite.
538 524	10.190 10.190 10.190 10.121	1708	88 86 86 89	1789 1807 1791 2104	A nulle. A	L'incertitude qui règne dans cette série d'expériences doit faire rejeter les tem-
360 989	10.172 10.150		95 91	3088 2352	A	pératures qui en résultent. Dans les u ² 30 et ja , il se forma évidemmen du gaz ; et , en brisant l'instrument , on trouve l'intérieur des tubes couver d'hoile et de boras vitrifié.
218 088 037	10.150 10.158 10.158 10.154 10.156	2674 2426 2339	90 91 88 88 88 89	2514	A 0, 10	

Les résultats moyens peuvent être ainsi exprimés :

Chalcur toute rouge. 1200 Fah. = 649° cent.

Idem orange. 1650 Fab. = 899° cent.

Fusion de l'argent.. 1830 F. Daniell, 2233°. Wedgwood, 4717°.

Argent avec d'or. 1920 Fah. = 10480 cent.

Argent avec ; d'or .. 2050 Fah. = 1121° cent.

18

T. XL1.

Exemple d'un calcul de température tiré de la Table I.

27 juillet 1826. - 21° Expérience.

Poids de l'huile à la température de 800, 1814.0 grains. log. 3.2586373 Correct. pr le barom. $\begin{cases} 29^{\circ}.24 \\ 29.27 \end{cases}$ différence des logarithmes. +0.0004453 Correct. pr le therm. \{ 85 \cdot 4 \} \log. \text{vol. air 0.9763879} \} \diff. \text{-0.0026836} Constante pour la pesanteur spécifique Résultats. Vol. exact d'air expulsé à 85°4=7.8358 pouc. cub. 0.8940819 Volume de la cornue · · · · Résidus gazeux dans la cornue chaussée 0.3352974 2.1642 Correction pour la variation de préssion barométrique. - o.0004453 Résidus gazeux exacts.... 0.3348521 Expansion de l'or à 19500 sur 10 pou. cub = 0.470 1.0199467 Donc comme 2.1620: 10.47:: 10: }=48.428 au vol. des gaz, si tous étaient chaussés 1.6850946 à déduire — 10.000 Résultats. Quantité de l'expansion en pou. cube..... 38.428 1.5846478 Constante pour l'expansion gazeuse 0.375···· 1.57403131 Constante pour 1800 de Fahr. 2.2552725 1844.6 3.26588qu 十 85.4 Ŧ .Température du fourneau en degrés de Fahr..... 1930.00.

Ici, je termine le détail de mes expériences; je les crois assez dignes de consiance pour garantir l'exactitude d'une réduction, dans les tables, du point de susion de l'argent pur, d'au moins 400 deg. Fahr. au-dessous de l'indication de M. Daniell; quoiqu'elles montrent d'une manière incontestable la supériorité de la table thermométrique de ce savant sur celle de M. Wedgwood.

Qu'on ne puisse attendre du thermomètre à air des indications parfaitement concordantes, c'est ce que reconnaissent facilement tous ceux qui ont observé attentivement le manomètre à haute pression du sympiézomètre. A de hautes températures, une très-petite disférence dans la quantité d'air expulsé produit un changement considérable dans la chaleur correspondante; et le thermomètre à air a le désavantage de devenir moins sensible à chaque accroissement de chaleur : car la portion qui est expulsée du réservoir échaussé doit nécessairement être refroidie jusqu'à un point connu avant de pouvoir être mesurée. La substitution d'un réservoir d'huile ou de mercure à un simple tube gradué, est essentielle lorsqual'instrument doit être mis brusquement dans le seu, puisque le mouvement rapide d'une colonne de liquide dans un tube l'en ferait sortir, en laissant l'intérieur tapissé d'une espèce de pellicule muqueuse si la colonne était d'huile, ou, si la colonne était demercure, y frayerait un passage à l'air. Le réservoir que l'ai employé était égal à un tube de 50 pieds de long, et de même calibre que le tube G.

Pour obvier à l'incertitude de l'augmentation de la comme \mathcal{A} , j'ai construit un appareil pour soumettre la dilatation de l'or et des autres métaux à une mesure exacte; mais, comme je n'ai pas encore terminé mes expériences, j'en ferai l'objet d'un autre Mémoire.

Du Pyrophosphate de soude; sel d'une nouvelle espèce, formé par l'action de la chaleur sur le phosphate de soude.

PAR MT TH. CLARK.

(Edimburgh Journal of science, nº 14.)

Le phosphate d'argent est, d'après MM. Thomson et Berzelius, un sel insoluble et jaune, produit en mèlant les solutions aqueuses de phosphate de soude et de nitrate d'argent. Il est très-bien connu que ces deux chimistes distingués diffèrent beaucoup d'opinion sur la composition des phosphates en général; mais, quant au phosphate jaune d'argent, ils ont donné tous les deux des analyses qui sont presque conformes. J'ai donc pensé qu'il serait possible de décider le point en litige, en partant de celui sur lequel les paries sont d'accord, en trouvant la proportion des sels nécessaires pour se décomposer réciproquement, et celle du précipité obtenu, et en faisant quelques expériences nouvelles.

Ayant, dans cette intention, commencé une série d'expériences, je parvins bientôt à un phénomène inattendu, et je me trouvai engagé dans de nouvelles recherches dont je crois le résultat d'assez grande importance pour le mettre sans délai sous les yeux des chimistes. En mêlant les solutions de nitrate d'argent et de phosphate de soude, je ne sus pas peu surpris d'obtenir un précipité blanc au lieu d'un précipité jaune; quoique MM. Thomson et Berzelius disent avec certi-

tude avoir obtenu un précipité jaune, et que moi-même je l'eusse toujours obtenu de cette couleur. La question sut de savoir par quelle raison le précipité était blanc au lieu d'être jaune.

Comme j'avais pris des soins infinis pour purifier le phosphate de soude par des cristallisations répétées, ma conjecture naturelle fut de penser que ce sel, dans son état ordinaire, contient quelque impureté qui occasionne la couleur jaune. Pour prouver la vérité de cette conjecture, je fis tomber quelques gouttes d'une solution de phosphate de soude du commerce dans celle de nitrate d'argent; le précipité fut jaune. Mais lorsque, pour faire la contre-épreuve, je fis tomber quelques gouttes d'une solution de phosphate purifié dans le nitrate d'argent, j'obtins aussi, à ma surprise, un précipité jaune. Les mêmes résultats eurent lieu en faisant tomber quelques gouttes du nitrate d'argent dans les dissolutions de phosphate de soude pur, ou de celui du commerce.

Telles furent les expériences qui m'indiquèrent la circonstance qui pouvait produire un précipité blanc. Pour éviter toute incertitude dans mes expériences, quant à la quantité de phosphate sec, je m'étais servi d'un phosphate de soude séché à une chaleur rouge; c'était la solution de ce dernier sel qui avait produit le précipité blanc; tandis que c'était une solution de phosphate cristallisé qui avait produit le précipité jaune. Pour être bien sûr que c'était la chaleur qui avait produit ce changement, je partageai un cristal de phosphate purifié en deux parties: l'une fut dissoute dans l'eau; l'autre, d'abord séchéc, fut chaussée à une chaleur rouge, et ensuite dissoute dans l'eau. Lorsque les

dissolutions furent mélées au nitrate d'argent, celle qui contenait le cristal non desséché produisit un précipité jaune, et celle qui contenait le cristal séché produisit un précipité blanc. Quoique le cristal de phosphate eût été purifié, cette purification n'est pas nécessaire pour le succès de l'expérience. Le phosphate du commerce donne le même résultat, de sorte que chacun peut vérifier cet effet curieux, et jusqu'ici inaperçu que produit la chaleur.

Il fut évident que, si la couleur jaunc était produite par une impureté, celle-ci devait être de nature à pouvoir être chassée par la chaleur. J'avais donc résolu de soumettre le phosphate de soude à une chaleur rouge, et de faire passer les vapeurs qui pourraient en provenir par une solution de nitrate d'argent, lorsque je remarquai une nouvelle circonstance, qui prouva que le changement provenait de quelque chose de plus que de la présence d'une légère impureté.

Si on ajoute à une solution de phosphate de sonde non séché, une solution de nitrate d'argent aussi long-temps qu'il se produit un précipité, on obtient un liquide qui a une action acide sur les couleurs végétales; mais si on essaie la même expérience avec du phosphate séché, qui donne un précipité blanc, on obtient un liquide dont l'action est neutre. La raison pourquoi le précipité jaune laisse surnager un liquide acide, est que le phosphate d'argent contient plus d'oxide que celui de soude (d'après M. Thomson, un septième, et d'après M. Berzelius, une moitié de plus). Quand cet excès de base abandonne les dissolutions qui sont neutres, elles doivent devenir acides; mais le précipité blanc, qui laisse

une liqueur neutre, doit ou contenir une moindre quantité d'argent, ou provenir d'un phosphate de soude qui contenait moins de soude. En tout cas, le sel qui produit le précipité blanc avec le nitrate d'argent ne pouvait être le même que celui qui produit le précipité jaune. Je crus donc qu'une chaleur rouge avait produit une altération dans les parties constituantes du phosphate de soude.

Pour trouver une preuve plus évidente de cette altération, je sis l'essai de sécher et chausser au rouge environ une livre de phosphate de soude. La chaleur ne sut pas assez grande pour faire couler le sel; quoique plus tard dans mes expériences ultérieures, la chaleur fût poussée ordinairement jusqu'au point de susion : ce sel, qui avait été séché et chauffé au rouge, fut dissous dans l'eau, concentré et abandonné à la cristallisation. J'obtins ainsi un groupe abondant de cristaux évidemment dissérens dans leur sorme du phosphate de soude ordinaire. Je m'abstiens cependant de donner une description de leur forme, parce qu'elle a été entreprise par M. Haidinger, qui mérite particulièrement la reconnaissance des savans de ce pays, pour s'être dévoué à la cristallographie, dans un temps où cette science est neuve pour les efforts du génie, et destinée, par des succès, à prendre une place élevée dans le rang des autres sciences. Les cristaux furent de nouveau dissous dans l'eau, et produisirent un précipité blanc par le nitrate d'argent. Ils n'étaient pas, à beaucoup près, aussi solubles dans l'eau que le phosphate ordinaire; ils ne contenaient que les deux tiers de l'eau de cristallisation des cristaux ordinaires; ils ne devinrent pas troubles à leur

surface par leur exposition à l'air, comme le phosphate ordinaire; îls avaient une action alcaline sur les couleurs végétales, qui se manifestait au goût, mais ils ne produisaient pas de froid sur la langue. Les eaux-mères de ces cristaux furent évaporées et cristallisées jusqu'à ce que toute la liqueur fût convertie en cristaux. Dans tous ceux-ci, je ne pus découvrir aucun cristal du phosphate commun, et le dernier groupe de cristaux contient seulement quelques autres sela de soude, comme si la cristallisation avait eu lieu sans calcination préalable.

Il fut évident que, par la seule exposition à une chaleur rouge, il s'était sormé un nouveau sel. J'appellerai provisoirement ce sel pyrophosphate de soude; il sera peut-être bon de conserver ce nom jusqu'à ce que tous les doutes sur la vraie composition de ce sel soient dissipés.

La question était actuellement de savoir si le phosphate de soude perdait ou acquérait quelque partie constituante en devenant pyrophosphate? Je sus dirigé dans la suite de mes recherches par une remarque dont je n'ai pas encore parlé.

J'avais bientôt trouvé que le phosphate de soude pouvait supporter une grande chaleur sans être converti en pyrophosphate. La température du bain de sable que j'avais employé était à peu près celle de la fusion du plomb, ou de la volatilisation du mercure; et cependant le phosphate, séché à cette chaleur, produisit toujours un précipité jaune. Pour cette raison, je me proposai de voir d'abord quelle quantité d'eau était chassée par cette chaleur, et ensuite quelle serait la diminution de poids en chaussant jusqu'à une chaleur rouge. avoir, autant que possible, des résultats unije choisis des cristaux bien formés, entiers et sel, après avoir perdu son eau de cristallisala chaleur du bain de sable, perdit régulièreson poids par la chaleur rouge. Voici le résulois expériences, en prenant 1 pour le poids des

lue par le bain 1 2 3 moyenne.

e...... 0.6168 0.6170 0.6164 0.6167

par la chaleur
..... 0.0250 0.0247 0.0247 0.0248

te desséché ob..... 0.3582 0.3583 0.3589 0.3585.

ces expériences, le phosphate produisit régunt un précipité jaune après la chaleur du bain , et un précipité blanc après la chaleur rouge. onc reconnu qu'en devenant pyrophosphate, le te de soude perd de son poids. Quelle est la mai est perdue?

déterminer ce point important, j'ai séché une de phosphate à la chaleur la plus élevée du bain ; il précipitait encore en jaune le nitrate d'arintroduisis 23,45 grains de ce sel dans une corverre que j'exposai à la chaleur d'une lampe à e-vin, qui fut assez forte pour fondre le verre. ais avec grande attention un produit gazeux; la fin de l'expérience, je n'aperçus sous le réci-iune augmentation de o,1 de pouce, probable-air atmosphérique; quantité si petite, que je

crus pouvoir l'attribuer à une origine accidentelle (1) et ne pas devoir m'en occuper. Mais j'obtins un autre produit qui ne devait pas être attendu d'après le changement d'état qu'éprouvait le phosphate. Dans le petit tube s'amassèrent de petites gouttes d'un liquide, qui, après avoir été examiné, fut reconnu pour n'être autre chose que de l'eau; elle avait un léger goût de brûlé, mais n'avait aucune action sur les couleurs végétales. Le sel qui, avant d'être calciné, donnait un précipité jaune, en donna un blanc maintenant; et une partie en ayant été soumise à une haute chalcur dans un creuset de platine, n'éprouva aucune diminution de poids.

Les 23,45 grains de phosphate de soude séché au bain de sable ont perdu, par la calcination dans la cornue, 1,46 grains. Nous avons vu qu'une partie de phosphate de soude cristallisé perd, par la chaleur du bain de sable, 0,6167 d'eau, et laisse 0,3833 de phosphate séché. Le résultat de l'expérience est donc:

Phosphate séché dans la cornue Eau chassée par cette opération	21.99 1.46	o.3588 o.o245
	23.45	o.3833.

⁽¹⁾ La petite cornue avec son contenu avait été pesée, le soir, avant l'expérience. Le sel étant poreux, je pense qu'il est probable qu'il avait absorbé, dans cet intervalle, la quantité d'un 0,1 pouce d'air. Cette absorption, du reste, n'a aucune influence sur le poids trouvé, parce que la substance ne sut pesée qu'après lui avoir laissé sussissamment de temps pour resroidir, soit après la chaleur du bain de sable, soit après l'application de la slamme à la cornue.

Ce résultat est assez d'accord avec celui des expériences antérieures, pour ce qui regarde l'action de la chaleur rouge.

	1.0000.
Phosphate de soude sec	0.3585
Perte par la chaleur rouge	0,0248
Eau chassée au bain de sable	0.6167

Mais quoiqu'il fût maintenant établi que les cristaux ordinaires du phosphate de soude ne peuvent être privés d'une partie de leur eau (0,0248) autrement que par l'application de la chaleur rouge, cependant il restait encore à décider, si le pouvoir de retenir cette portion d'eau appartenait aussi au pyrophosphate de soude cristalisé.

Pour déterminer ce point, je soumis des cristaux entièrement purs de pyrophosphate de soude au même traitement que le phosphate ordinaire, c'est-à-dire, je les exposai à la même chaleur du bain de sable et à la même chaleur rouge, en notant la diminution du poids dans chaque expérience.

Eau chassée par le bain de	1	2	moyenne.
sable	0.4061	0.4065	0.4063
Eau chassée par la chaleur			
rouge	0 0011	0.0007	0.0009
Pyrophosphate resté sec	0.5928	0.5928	0.5928.

Or, 0,0009 d'eau sur 0,5928 de pyrophosphate ne sont pas entièrement 0,0006 sur 0,3585; mais 0,3585 retinrent 0,0248 d'eau dans la même expérience, lorsque les cristaux du phosphate ordinaire furent soumis à

la chaleur rouge après avoir été exposés à celle du bain de sable.

Il paraît donc établi que le phosphate soude, aussi long-temps qu'il se redissout dans l'eau sans changer de propriétés, retient 0,0248 (ou peut-être 0,0248—0,0006, c'est-à-dire, 0,0242 d'eau) qu'il ne retient pas quand il est converti en pyrophosphate.

Avant de pouvoir considérer avec utilité le rôle probable que joue cette partie d'eau, qui n'est expulsée que par une chaleur rouge, il sera nécessaire de considérer la quantité d'eau contenue dans les cristaux de phosphate ou ceux de pyrophosphate de soude, d'après la théorie atomistique. J'ai déjà parlé des dissérences entre M. Thomson et Berzelius relativement à la composition des phosphates. Je n'entre point dans une explication sur le fond de ma propre opinion, parce que ce serait anticiper sur ce que je dois traiter en détail. Pour le moment, je me contente donc d'exprimer simplement ma conviction que, pour la composition des phosphates, l'évidence est du côté de M. Berzelius (1). D'après ses tables, le poids de l'atome du phosphate sec est 16,741; cette quantité contenant 7,0 d'oxigène, dont 5,0 dans l'acide phosphorique, et 2,0 dans la soudc. Le lecteur attentif peut facilement observer que ce phosphate correspond à ce que j'ai appelé le pyrophosphate sec.

Je considérerai d'abord l'eau contenue dans les cristaux de pyrophosphate de soude, parce que sa quantité

⁽¹⁾ Depuis que ceci a été publié, M. Thomson a reconnu 4.5, au lieu de 3.5, pour le poids de l'atome de l'acide phosphorique, le poids de l'atome d'oxigène étant compté pour 1.

contenue dans ce sel est moins susceptible d'être mise en doute; et après je considérerai l'eau contenue dans le phosphate de soude cristallisé.

Cristaux de pyrophosphate de soude.

J'ai donné plus haut deux expériences dans lesquelles j'avais trouvé que des cristaux de ce sel durs et bien sormés perdaient 0,4072 d'eau. Je sis encore une expérience avec des cristaux plus tendres, qui surent pulvérisés et séchés dans du papier à siltre. La perte sut 0,4059.

	I	2
Pyrophosphate de soude sec	16.741	16.741
Eau	11.521	11.438.

La première quantité d'eau contient 10,24 d'oxigène, et la seconde 10,17; de sorte qu'il est probable que ce sel contient 10 atomes d'eau.

Cristaux de phosphate de soude.

L'eau contenue dans ce sel a déjà été examinée; mais le phosphate contient beaucoup d'eau interposée entre les cristaux, et cette eau est une source de difficultés, parce qu'on ne peut pas pulvériser et sécher ces cristaux sans courir le risque de perdre de l'eau par efflorescence. Je mis quelques cristaux dans un mouchoir de soie et les pulvérisai avec un marteau en bois, les séchant avec le mouchoir : cependant un quart des cristaux ne fut pas pulvérisé. J'ai examiné l'eau dans une expérience où le sel avait été traité de cette manière, et où il était évident que quelque eau interposée avait

échappé à la dessiccation préalable. Je sis deux autres expériences où le sel avait été pulvérisé et séché dans du papier à siltre, et où il y avait chancing essence. Tels surent les résultats:

	Cristaux entiers.	Pulvérisés dans le mouchoir.	Pulvérisés dans du papier.
Pyrophosphate de soude Eau chassée par la chaleur	16.741	16.741	16.741
rouge	1.158	1.188	1.112
Idem par le bain de sable.	28.786	2 7.305	26.803.

L'oxigène dans l'eau chassée par la chaleur rouge est 1,03—1,05—0,99; terme moyen 1,024. Le résultat cherché doit évidemment être 1,0. L'eau chassée par le bain de sable contient en oxigène,

$$25,59-24,27-23,83.$$

Mais comme la première quantité contient de l'eau interposée, et que la seconde en contient aussi quoique moins; que, dans la troisième, il y a plutôt manque qu'excès d'eau, nous devons conclure que la vérité est entre la seconde et la troisième quantité. Dans cette supposition, la quantité d'oxigène doit être 24,0; ainsi, sans comprendre l'eau interposée, 1 atome de phosphate de soude cristallisé contient 25 atomes d'eau, dont 24 peuvent être chassés par la chaleur du bain de sable; mais le dernier seulement par une chaleur rouge. En abandonnant ce dernier atome d'eau, le phosphate de soude devient pyrophosphate.

Comment devons-nous considérer cette dernière partie d'eau? Est-elle en combinaison avec le sel, comme les autres atomes d'eau de cristallisation? Est-elle en comnhydrate? ou est-elle combinée avec l'acide? Quoiqu'on puisse séparer du phosphate de soude un dernier nome d'eau, il n'est pas nécessaire de supposer qu'il existe dans le sel. Il se pourrait que ce sel contint seulement les élémens de cette eau, c'est-à-dire, un atome d'oxigène et un atome d'hydrogène, et que l'eau ne fût pas seulement séparée, mais aussi produite par l'action de la chaleur; de la même manière que nous savons que le nitrate d'ammoniaque se réduit par la chaleur en oxide d'azote et en eau, quoiqu'il ne contienne aucun de ces corps. Enfin les atomes d'oxigène et d'hydrogène que le phosphate de soude ordinaire contient en sus, doivent-ils être attribués au sel, à sa base ou à son acide?

Voilà des questions auxquelles on ne pourra répondre qu'avec une série d'expériences plus étendue.

Si nous ne considérons sutre chose que la différence de l'action de la chaleur sur le phosphate et sur le pyrophosphate cristallisés, il y aurait une forte présomption de penser que le dernier atome d'eau qui ne se sépare que par l'application d'une chaleur rouge, n'est point de l'eau de cristallisation en combinaison avec le sel, mais plutôt de l'eau où ses élémens combinés avec l'acide ou la base. Mais je sis quelques expériences sur un autre sel qui ne sont pas savorables à cette supposition.'

Les recherches de MM. Berzelius et Mitscherlich ont bien établi que les arséniates sont semblables aux phosphates dans leur composition, leurs propriétés, et même leur forme. Je sus donc engagé à essayer si je pouvais opérer un changement dans la composition de l'arséniate de soude par la chaleur rouge, tel que celui

qui avait eu lieu d'une manière si extraordinaire dans le phosphate. Les phénomènes furent les mêmes, mais les essets bien dissérens; car l'arséniate de soude, chaussé comme le phosphate dans un bain de sable, perdit, comme lui, toute son eau de cristallisation, excepté une partie qui ne put être chassée que par une chaleur rouge; mais la solution de cet arséniate chauffé au rouge, et même jusqu'au point de susion, ne produisit pas de précipités dissérens; et, en l'abandonnant à la cristallisation, j'obtins de nouveau les anciens cristaux, qui eurent la même propriété de retenir une dernière portion d'eau en les chaussant au bain de sable. Or, ceci fait paraître probable que l'arséniate et le phosphate de soude possèdent la même propriété de retenir un atome d'eau jusqu'à l'application de la chaleur rouge; et que cette chaleur opère sur le phosphate encore un autre changement, qu'elle n'opège pas sur l'arséniate. Dans cette manière de voir, l'expulsion du dernier atome d'eau du phosphate de soude ne serait pas la cause du phosphate de soude en pyrophosphate; mais cette expulsion et ce changement seraient deux essets indépendans l'un de l'autre produits au même instant par la chaleur.

Pouvons-nous, dans ce cas, concevoir que la chaleur rouge ait produit un changement sondamental dans la composition et les propriétés du phosphate de soude, sans y ajouter ni en retrancher aucune partie constituante? Ceci me paraît au moins compréhensible, et je vais dire comment. Un composé quelconque, comme on admet généralement, contenant un atome de sousre et un atome de sodium, uni avec de l'oxigène dans une proportiou moindre que le sulfate de soude, peut être converti,

par la chaleur, en sulfate de soude et sulfure de sodium. De cette manière, le sulfite de soude sorme, par la chaleur, du sulfate avec les trois quarts du soufre, les trois quarts du sodium et la totalité de l'oxigène, et des sulfures avec le dernier quart du soufre et de sodium. Si on dissolvait dans l'eau ce sulfate et ce sulfure, on pourrait probablement les séparer par la cristallisation; mais on pourrait au moins concevoir la possibilité que ce sulfate et ce sulfure restassent en combinaison formant une espèce de sel cristallisable. Dans ce cas (en ne prenant point d'eau en considération), une chaleur rouge, sans altérer le poids du sulfite, produirait un sel dont la solution montrerait de nouvelles propriétés, et produirait des cristaux d'une nouvelle forme. Ne peuton admettre que la chaleur rouge puisse produire un effet analogue sur le phosphate de soude?

Cependant je répète que la composition du pyrophosphate de soude doit être soumise à des recherches plus étendues qu'on ne l'a fait jusqu'à présent, surtout pour ce qui regarde l'effet de la chaleur sur les sels. Je suis obligé, par d'autres occupations, à abandonner pour quelques mois mes recherches expérimentales; mais je puis espérer que ce sujet étendu et intéressant que j'ai le bonheur de faire parvenir à la connaissance des chimistes, sera bientôt repris et poursuivi avec zèle par d'autres.

D'autres altérations semblables à celles que je viens de traiter seront certainement remarquées de temps en temps, aujourd'hui que les recherches chimiques se multiplient sans exemple; mais il vaut mieux rechercher.

ces sortes de découvertes que les attendre : on for aux pieds les mines d'or, et on les ignore si on ne l'entre cherche.

ANALYSE des Séances de l'Académie royal des Sciences.

Séance du tundi 4 mai 1829.

Pièces manuscrites reçues dans la séance. Lettre M. Roulin sur des tremblemens de terre observés Amérique; Mémoire sur la théorie du mouvement de chaleur dans les polyèdres, par M. Lamé; Paquet c cheté déposé par le D^r Gaillon; Mémoire sur la distibution des mariages, des naissances et des sexes dans l divers mois, par M. Girou de Buzareingues; Notigéologique sur divers objets trouvés dans des fouilles Marseille; Traité historique et pratique sur l'aliénatimentale dans les animaux inférieurs à l'homme, p. M. Pierquin; Mémoire sur l'équilibre et le mouveme des fluides, par M. Cauchy.

M. Frédéric Cuvier, au nom d'une commission, re compte du travail présenté par M. Villermé, sur la ditribution par mois des conceptions et des naissances l'homme.

Il résulte, entre autres choses, du travail de M. V lermé, que les mois dans lesquels il y a le plus de na sances se présentent dans l'ordre suivant : février, mas janvier, avril, novembre et septembre, ce qui repoi les conceptions aux mois de mai, juin, avril, juille

février et mars. L'équinoxe d'automne est l'époque du moindre nombre de conceptions. Très-peu de femmes conçoivent dans les premières semaines de leur union. Les années de disette et le carême exercent sur les conceptions des influences pareilles.

M. Cordier rend un compte savorable des efforts qu'ont saits les officiers de la Chevrette pour contribuer aux progrès de la géologie.

M. Daussy'lit un Mémoire sur les positions géographiques du Kaire, d'Alexandrie et de quelques autres points de la Méditerranée.

La Section d'économie rurale présente en comité secret la liste suivante de andidats pour la place de correspondant actuellément vacante : MM. John Sinclair; Gasparin; Bonafous; Baron de Voght; Crud; Bigot de Morogues et Hartig.

-

I

ĸ

Séance du lundi 11 mai.

Pièces manuscrites. Nouveaux Mémoires sur des encres indélébiles, adressés par le Garde des sceaux; Paquet cacheté de M. Vellot; Lettre sur divers objets de physique, par M. Dos Rios y Souza; Recette d'un parement propre à maintenir l'humidité des fils dans la fabrication des toiles; Nouvelle lettre de M. Baudelocque sur les moyens d'arrêter les hémorrhagies utérines; Mémoire de M. Destrem sur la caverne à ossemens de Bize en Languedoc; Paquet cacheté d'un anonyme (présenté par M. Duméril), contenant des expériences qui constatent la guérison radicale d'une certaine maladie.

M. D'Urville lit une Relation abrégée de son voyage.

On procède au scrutin pour la nomination d'un correspondant: M. Gasparin obtient 26 voix; M. Sinclair, 17, et M. Bonasous, 5.

Séance du lundi 18 mai.

Pièces manuscrites. Mémoire sur l'intégration des équations aux différences partielles; Lettre de M. Ternaux relative aux silos qu'il avait construits à Saint-Ouen; Lettre de M. Deleau sur le lieu où se forme la parole; Lettre de M. Heurteloup sur une canule de gomme élastique destinée à empêcher les urines de s'infiltrer après l'opération de la taille par le haut appareil; Paquet cacheté de M. Jules Pinot.

M. Dulong lit le Mémoire que nous avons publié dans le Cahier précédent sur la chaleur spécifique des fluides élastiques.

L'Académie s'est ensuite occupée des prix à décerner et de ceux qu'elle doit proposer. (Nous avons déjà donné les programmes.)

Séance du lundi 25 mai.

Pièces manuscrites. Deux Mémoires de M. Suremain Misseri, sur la théorie mathématique de la musique; un ouvrage de M. Coriolis, sur la théorie des machines; une Note de M. Cottereau, sur un cas de phthisie guéri par le chlore; un Mémoire de M. Sturm, sur la résolution des équations numériques; des Recherches algébriques de M. Evariste Galois.

M. Geoffroy Saint-Hilaire présente le portrait d'un monstre qui existe maintenant à Turin, et qui se com-

pose de deux filles distinctes depuis la tête jusqu'à la ceinture, tandis qu'il n'y a pour les deux qu'un bassin et deux jambes. Le même membre lit un Mémoire sur un nouveau produit de l'espèce humaine qui s'est régulièrement développé pendant les quatre premiers mois de la grossesse, et sur le concours des circonstances qui en ont fait un monstre, né à terme, sans cerveau et sans boîte cérébrale.

- M. Cuvier fait un rapport très-favorable sur les 4^{me} et 5^{me} Mémoires de géologie adressés à l'Académie pendant le voyage de l'Astrolabe, par MM. Quoy et Gaymard.
- M. Duméril rend un compte avantageux d'un Mémoire sur les monstruosités, présenté par M. Le Sauvage, professeur à Caën.
- M. Puissant rend un compte verbal de la première livraison de l'atlas topographique du département du Puy-de-Dôme, par M. Busset.

L'Académie a entendu ensuite le Mémoire de M. Savart, que nous avons déjà publié, sur la structure des métaux, et un Mémoire de M. Cauchy sur l'équilibre et le mouvement des fluides.

Séance du lundi 1er juin.

Pièces manuscrites. Lettre de M. Olbers, qui remercie l'Académie à l'occasion de sa nomination comme associé; Description d'un nouvel instrument de chirurgie, le cystotome suspenseur, par M. Tronchon; Théorie des vibrations, et son application à divers phénomènes de physique, par M. le baron Blein; un paquet cacheté de M. Amussat; un Mémoire sur la

théorie des équations, de M. Sturm; un Théorème sur le mouvement de la chaleur dans les sphères, par le même géomètre; des Recherches sur les équations algébriques du premier degré, par M. Gallois; une Lettre de M. Virey, sur l'élévation spontanée dans l'air des araignées fileuses.

M. Navier lit un Mémoire sur l'écoulement des fluides élastiques dans les vases et les tuyaux de conduite.

M. Straus lit l'extrait d'un travail qu'il a fait sur l'anatomie de l'araignée aviculaire.

Le reste de la séance a été consacré à l'examen des pièces envoyées au concours pour les prix Monthyon. Nous avons déjà publié les résultats de cet examen.

Séance du lundi 8 juin.

Pièces manuscrites. Paquet cacheté de M. Ségalas; Traité sur l'emploi de l'air atmosphérique dans le diagnostic, le pronostic et le traitement des maladies de l'oreille moyenne, par M. Deleau; Mémoire sur une nouvelle manière de trouver les longitudes, par M. Devoulx; deux nouvelles Démonstrations de la réalité des racines des équations transcendantes auxquelles conduisent plusieurs questions de physique-mathématique; un paquet cacheté de M. Cauchy; un Mémoire sur les creusets réfractaires, par M. Boyer, fabricant de porcelaine; un Mémoire de M. Marcel de Serres, sur une caverne à ossemens fossiles du département des Pyrénées orientales.

M. Latreille, au nom d'une commission, fait un rapport très-favorable sur la Monographie des crustacés amphipodes, de M. Milne Edwards. M. Arago annonce la perte irréparable que l'Académie vient de faire dans la personne de sir H. Davy. On reprend la discussion sur les prix Monthyon.

Séance du lundi 22 juin.

Pièces manuscrites. Lettre à Ariste sur la théorie des croix célestes en général, et sur la croix de Migné en particulier, par M. Clos; Dessins exécutés par M. Sainson pendant le voyage de M. d'Urville; Description d'appareils concernant des phares mobiles, par M. Castéça; une Lettre par laquelle M. Dutrochet annonce qu'il a découvert qu'une colonne d'eau capillaire conduit très-mal l'électricité.

L'Académie apprend avec douleur la mort d'un de ses membres les plus illustres, le D' Thomas Young, et celle de M. Abel, jeune géomètre de Christiania, qui donnait les plus grandes espérances.

M. Magendie annonce que M. Leroux, pharmacien, vient de découvrir dans le saule deux substances analogues à la quinine et à la cinchonine.

M. Navier, au nom d'une commission, rend un compte très-favorable du nouvel ouvrage de M. Coriolis sur le calcul des machines.

M. Cauchy, au nom d'une commission, sait un rapport sur un Traité manuscrit de calcul dissérentiel, présenté par M. Finck.

M. Elie de Beaumont lit un Mémoire intitulé: Recherches sur quelques-unes des révolutions de la surface du globe, présentant dissérens exemples de la coïncidence qui paraît avoir existé entre le redressement des couches

de certains systèmes de montagnes, et les changemens subits attestés par les variations brusques de caractères qu'on observe entre certains étages consécutifs des dépôts de sédiment.

Séance du lundi 29 juin.

Pièces manuscrites. Mémoire de M. Liouville sur la théorie analytique de la chaleur; Observations sur les mollusques, par M. Audouin; Mémoire de M. Cristol sur les cavernes à ossemens découvertes récemment dans le Midi; nouveaux Moyens de détruire la pierre dans la vessie, par M. Rigaud de Jemigné; un Mémoire de M. Dudon, qui a le même objet.

L'Académie a entendu ensuite une Notice de M. Héricart de Thury, sur un nouveau puits artésien creusé à Saint-Ouen, par MM. Flachat; des Remarques de M. Gay-Lussac en réponse aux doutes présentés par le maire de Carantan sur la convenance d'établir un paratonnerre au sommet du clocher de cette ville; des Considérations de M. Du Petit-Thouars sur les orchidées de l'île de France; un rapport de M. Cauchy sur un Mémoire de M. Abel de Christiania, concernant une propriété générale d'une classe très-étendue de fonctions transcendantes; et enfin, un Mémoire de M. Lugol sur l'emploi de l'iode pour le traitement des maladies scrosuleuses.

the second section of the second section is the second section of the second section of the second section of

Notice sur la caverne à ossemens d'Argou, près de Vingrau (Pyrénées orientales.)

Par MM. Marcel de Serres et Farines, pharmacien.

OBSERVATIONS GÉNÉRALES.

Les cavernes à ossemens, considérées d'abord comme des sortes d'accidens ou des phénomènes locaux, ont pris une tout autre importance depuis que l'un de nous a établi, par des faits nombreux, que la dispersion des ossemens dans les cavités souterraines avait été produite par des causes analogues à celles qui ont disséminé, dans nos terrains d'alluvion, les ossemens que l'on y découvre (1). Les cavernes à ossemens, ainsi envisagées, ne sont donc que des fentes longitudinales, où, comme dans les fentes verticales de nos rochers, des courans ont accumulé des sables, des limons, des cailloux roulés, et des ossemens qui ont pu d'autant mieux s'y conserver qu'ils y étaient tout-à-fait à l'abri de l'influence destructrice des agens extérieurs. L'amoncellement des

⁽¹⁾ Quoiqu'il soit fort difficile de savoir où s'arrêtent les terrains d'alluvion, et où commencent les dépôts d'attérissement, nous désignerons cependant sous la première dénomination des terrains déplacés, qui, non recouverts par des couches régulières et stratifiées, semblent avoir été produits dans l'ancienne période alluviale, réservant le nom de terrains de transport aux dépôts recouverts dans la même période par des couches solides et régulières.

ossemens n'est pas, du reste, proportionnellement plus considérable dans les cavernes, que dans les fentes étroites où se sont produites les brèches osseuses. En esset, le nombre des ossemens est souvent immense dans certaines de ces brèches, où l'on ne peut présumer que des animaux aient vécu, comme ou l'a supposé pour ceux des cavernes. Cette accumulation, aussi considérable dans les fentes verticales que dans les longitudinales, annonce assez qu'elle a été produite par une même cause, c'est-à-dire, par des alluvions. Ces alluvions ont seulement entraîne de plus grands animaux dans les cavernes que dans les fentes verticales de nos rochers, à raison de la différence des dimensions de leurs ouvertures; aussi généralement les débris fossiles ensevelis dans les cavités ou les fentes souterraines, sontils en rapport avec leurs ouvertures, et leurs grandeurs s'augmentent avec celles des lieux par lesquels ils y ont été introduits.

Mais, pour qu'il y ait des ossemens dans les cavités ou les fentes de nos rochers, il faut que ces cavités ou ces fentes réunissent certaines conditions; car, lorsqu'elles n'existent point, l'on n'en trouve aucune trace; tandis que, lorsqu'elles sont réunies, il y a de grandes probabilités d'en découvrir. En esset, pour qu'il y ait des ossemens dans des cavernes, il faut que leur niveau ne soit pas très-élevé, ni leur distance trop grande des terrains tertiaires, et ensin, que des matériaux d'alluvion, tels que des sables, des limons et des caillous roulés, en recouvrent le sol.

Les cavernes à ossemens sont donc des phénomènes géologiques qui tiennent à des causes particulières et locales: les faits que nous allons faire connaître en sont une nouvelle preuve.

Le département des Pyrénées orientales, comme les autres bassins qui bordent la Méditerranée, ne présente des traces des terrains tertiaires déposés avant la retraite des mers de dessus nos continens, que vers le littoral de cette mer. Là, ils y sont comme accumulés, ayant un développement à peu près égal dans les trois grandes vallées des Pyrénées, celles du Tech, de la Tet et de Lagly. Quoique les formations que ces terrains recouvrent soient loin d'être les mêmes, de nombreuses cavernes existent dans les montagnes secondaires les plus rapprochées de ces dépôts tertiaires; mais, comme les formations calcaires dominent essentiellement dans la vallée la plus septentrionnale des Pyrénées, celle de Lagly, c'est aussi dans cette vallée qu'existent le plus grand nombre de ces cavités, et, en particulier, celle que nous allons décrire. Parmi ces cavités, la caverne d'Argou est la seule où nous ayons trouvé des ossemens, et, ce qu'il y a de plus remarquable, non-seulement dans son intérieur, mais encore dissémiués sur le sol qui la précède. L'absence d'ossemens dans les autres de ces cavités tiendrait-elle à ce qu'elles ne réunissent point les conditions qui semblent nécessaires à leur présence? C'est ce dont on pourra juger d'après les faits que nous allons rapporter.

En suivant la chaîne calcaire qui fait partie des Corbières, depuis Opoul jusqu'à Estagel, l'on observe plusieurs cavernes plus ou moins considérables. La plus spacieuse, celle de Pezillos, ne présente aucune trace de cailloux roulés, ni d'ossemens; comme elle appar tient au système des cavités humides, de nombreuses stalactites et stalagmites la décorent et l'embellissent. L'on en observe trois autres sur le chemin de Paziols et à peu de distance de la première; celles-ci sont sèches, n'étant en quelque sorte que de grandes crevasses du rocher; il n'y existe ni ossemens, ni dépôts d'alluvion. En suivant la crête de la montagne jusqu'à Vingrau, l'on découvre de nouvelles cavités; mais, comme il n'y a ni sables, ni cailloux roulés, l'on n'y observe pas non plus d'ossemens.

Si de Vingrau on se dirige vers la métairie de l'Areou, en suivant le torrent de Vingrau, l'on découvre encore deux cavernes; l'une nommée caverne Gounine, et l'autre, de Perroux. Enfin, à l'extrémité de la vallée, sur le plateau, se présente la caverne connue sous le nom de grotte d'en bec d'en Casenove, dont la profondeur est d'environ 15 à 16 mètres sur 6 à 7 de large et 5 à 6 de hauteur. Le sol de celle-ci, pas plus que celui des précédentes, n'est recouvert par des dépôts d'alluvion; l'on y voit seulement de la terre végétale avec laquelle des ossemens d'animaux de notre époque ont été entraînés : ces ossemens appartiennent à des lapins et à des moutons. Enfin, auprès de Génégals, situé à une demilieue à l'est de Vingrau, l'on découvre une caverne spacieuse, peu élevée au-dessus de la vallée, et où il n'existe point d'ossemens, quoique cette caverne réunisse un certain nombre des conditions qui signalent leur présence. Le sol de cette cavité est recouvert par des limons d'alluvion sableux, qui renferment de nombreux fragmens de calcaire 'secondaire et de quarz. Ces fragmens quarzeux, utilisés par les habitans des lieux voisins,

e pierres à seu, ont fait désigner cette caverne e nom de Caube de las pedras sougueras, ce qui ire caverne des pierres à seu.

te cavité mériterait d'être fouillée avec plus de soin ous n'avons pu le faire jusqu'à présent; nos tral'ayant embrassé qu'un mètre carré, il se pourrait reût des ossemens; car la plupart des circonstances moncent leur présence s'y montrent réunies; aussi possible qu'ils existent à une plus grande profonque celle où nos travaux nous ont fait arriver. Quoi en soit, on découvre une autre caverne au sud-est lage de Vingrau, tout-à-fait à l'extrémité du plal'en Parès. Cette caverne, qui n'est guère qu'à stres au-dessus de la vallée, est peu spacieuse, son se n'étant guère au-delà de 15 mètres. Quant à verture, elle est assez grande, ayant jusqu'à 2 mè-2 hauteur et de largeur. Il est difficile de savoir s'il i des ossemens et des cailloux roulés dans cette , le sol qui la recouvrait ayant été successivement s avec le sumier que l'on y ramasse. Cette grotte, le la plupart de celles de ce canton, servant de beraux troupeaux du voisinage, ne présente plus que mis à nu.

sin, à peu de distance du village de Vingrau, il une caverne nommée dans le pays la Caube de ncantades, ou l'antre des Enchanteuses : ou assure le est spacieuse et remplie d'ossemens. Son ouverpresque verticale, est sermée par un énorme bloc cher que les anciens habitans y ont placé, pour se rver, disent encore les simples villageois de Vinques des malices des sorciers ou enchanteurs qui y

par suite de cette opinion enracinée dans la tête de ces paysans, de trouver un homme qui voulût nous aider à soulever le rocher qui ferme l'entrée de cette caverne, que l'on dit la plus vaste de toute la chaîne des Corbières. Nous fûmes donc obligés d'abandonner notre entreprise, et à regret nous ne pouvons assurer si elle contient autant d'ossemens que le disent les habitans.

Il résulte donc de ces saits, que, parmi les cavernes de la chaîne calcaire des Corbières, il n'y en a que deux qui réunissent les conditions nécessaires à la présence des ossemens. Sur ces deux, celle d'Argou est la seule où nous en ayons découvert. Comment se fait-il cependant que nous n'en ayons point aperçu dans celle de Génégals? C'est une question que nous résoudrons plus tard, lorsque nous y aurons sait saire des souilles assez considérables, pour être certain qu'il n'y en a réellement pas.

CHAPITRE Iet.

Description de la caverne d'Argou et des limons à ossemens.

SECTION I'e.

De la caverne d'Argou.

La caverne d'Argou est située à une petite demi-lieue du village de Vingrau, auprès duquel existe l'antre des Enchanteuses, dont nous venons de parler, à peu près à la même distance de Tautavel, et à deux lieues à l'est de la petite ville d'Estagel. Cette caverne se trouve à l'extrémité de la vallée de Tautavel, tout-à-fait en-dessus

de la gorge, par laquelle le torrent de Verdouble pénètre de la vallée de Paziols dans celle de Tautavel. Elevée d'environ 80 mètres au-dessus de cette dernière vallée, elle est d'un accès difficile, se trouvant aux trois quarts de la hauteur d'une montagne dont la pente est aussi rapide qu'escarpée.

La chaîne calcaire où l'on aperçoit la caverne d'Argou, borde la vallée de Tautavel; elle s'y réunit à son extrémité en formant un immense barrage, ou un cirque analogue à ceux si fréquens dans les contrées où dominent les calcaires secondaires. Le même calcaire qui compose les montagnes de cette partie de la chaîne des Corbières, s'y présente à leur partie supérieure comme d'immenses murailles verticales, semblables, en quelque sorte, à de vieux édifices ou à des tours qui tombent en ruines. Examiné en petit, sa couleur varie du gris bleuâtre au gris cendré; son grain est assez sin, et sa cassure conchoïde. Des infiltrations spathiques blanchàtres le traversent dans tous les sens; les corps organisés y sont des plus rares; aussi, saute de caractères zoologiques, et même de ceux tirés de l'ordre de superposition, ces calcaires n'étant recouverts par aucune roche, si ce n'est à la base des montagnes qu'ils composent, par des marnes calcaires noirâtres, bitumineuses et micacées, il est difficile de décider à quel ordre de formation secondaire appartiennent ces calcaires. Cependant, d'après leur liaison avec des calcaires blancs, à demi cristallins, qui reposent sur des phyllades micacés, il paraîtrait appartenir plutôt aux couches les plus supérieures du lias ou du calcaire à gryphées, qu'au calcaire gris à bélemnites si répandu dans le midi de la France.

Lorsqu'on a gravi les roches escarpées qui entourent la caverne d'Argou, on arrive sur une plateforme qui en précède l'entrée. Comme cette caverne est assez vaste pour servir de retraite aux bestiaux, on a muré cette plateforme, et l'on y a placé une porte qui, heureusement pour les curieux, n'est pas constamment fermée. Ce n'est pas sans surprise que l'on voit le sol de cette plateforme, qu'aucun rocher ne recouvre, tout chargé de limon dans lequel existent de nombreux ossemens. Il faut que ces ossemens y soient bien nombreux, puisqu'il en existe tant, après le transport continuel qu'en ont fait les bergers, à mesure qu'ils enlèvent le fumier que les troupeaux y déposent.

De cette platesorme on reconnaît que la caverne d'Argou se compose de quatre parties distinctes qui se succèdent dans l'ordre suivant:

1°. D'une sorte de vestibule ouvert par le haut, et dont l'ouverture à plein cintre n'a pas moins de 14 à 15 mètres d'élévation, quoique ce vestibule n'ait guère plus de 11 à 12 mètres d'étendue; cette ouverture coïncide, par sa direction, avec celle de la caverne qui est du nordouest au sud-est, à peu près dans le sens de l'ouverture de la vallée de Tautavel.

Le sol du vestibule est couvert par plusieurs couches de limons à ossemens; le plus superficiel de ces limons a acquis assez de solidité pour adhérer au rocher, et y former des brèches osseuses d'une assez grande dureté.

2°. D'une salle moyenne, plus vaste que le vestibule, et recouverte, comme celui-ci, par trois espèces de limon. Quoique irrégulière dans sa forme, cette salle rappelle assez celle d'une rotonde, qui scrait couronnée par

e élevé; elle est portée par une ouverture ovalaire grand diamètre peut avoir de 30 à 35 mètres. C'est e ouverture que cette premiere salle communique ment avec l'air extérieur; mais il ne paraît pas limons qui en recouvrent le sol y soient arrivés orme fissure qu'elle présente.

l'une salle couverte où les troupeaux se réfugient t les orages et les nuits froides et humides. Sa lonest d'environ 17 à 18 mètres, sur une largeur de sa forme irrégulière présente peu cependant de nds enfoncemens et rétrécissemens si fréquens se cavernes creusées dans le calcaire secondaire. te de cette salle, comme celle du vestibule, est cintre; mais elle s'abaisse de plus en plus à men'elle se rétrécit, et que l'on s'éloigne de son tre; l'on peut cependant se tenir debout jusqu'à trémité.

ol de la salle couverte, comme celui des autres est inégal et irrégulier à raison de l'accumulation on qu'on y observe, limon dont la pente est dans de l'inclinaison des couches calcaires qui est aussi e la vallée, c'est-à-dire, du nord-ouest au sud-est. sussi dans le sens de la plus grande pente, et au t-que l'on découvre le plus d'ossemens disséminés : limon, circonstance qui se reproduit dans les es du midi de la France où il existe une pente le dans les limons intérieurs.

D'un couloir étroit, tortueux, s'ouvrant dans la puriente, mais tellement bas, que l'on ne peut y rerique en rampant péniblement sur le ventre. Ce ir, placé au sud-estet à l'extrémité de la salle cou-

verte, se prolonge si loin, qu'en le suivant, on a vu de chèvres arriver de l'autre côté de la montagne d'Argou sa longueur a au moins 600 mètres; cette étendue, crensée à travers des rochers si compactes, ne laisse pas que d'être remarquable, surtout le couloir se maintenant si bas et si rétréci. Il paraît que c'est par ce couloir que sont arrivés les ossemens et les cailloux roulés, disséminés dans les diverses parties de ces cavernes.

Tels sont l'aspect et la sorme de la caverne d'Argou, le seule peut-être où les ossemens soient aussi abondans au dehors que dans l'intérieur. Ces ossemens y sont répandus de la manière la plus irrégulière et la plus confuse; ils sont seulement plus abondans dans les limons qui recouvrent le sol de la platesorme et du vestibule, que dans ceux de la salle moyenne et de la salle couverte, c'est-à-dire qu'ils sont principalement accumulés dans les points les plus bas : de même, on les voit en nombre plus considérable dans les couches les plus prosondes du limon, parce que partout les limons à ossemens et les cailloux roulés qui les ont accompagnés, se sont accumulés dans les points de la plus grande pente. Or, comme le niveau du plateau et du vestibule qui lui succède est inférieur aux deux salles de la caverne, il est probable que le courant qui y a entraîné le limon et les ossemens y est arrivé par le couloir, et par conséquent qu'il est venu de l'autre côté de la montagne. On le suppose d'aufant plus, que l'on ne voit plus de traces de ce limon au delà de la platesorme, et que son niveau s'élève de plus en plus jusqu'à l'auverture du couloir. Ce courant ne devait pas avoir une grande force d'impulsient, à en juger par l'horizontalité des couches

sableuses dont le limon est formé, et le peu d'indice de frottement que présentent les ossemens qui y sont accumulés. Entraînés cependant avec des cailloux roulés, il n'est pes étonnant de les voir brisés, fracturés, quoique rien n'indique qu'ils aient été roulés, ni qu'ils aient subi un transport violent et long-temps prolongé.

Ces ossemens sont disséminés dans le limon, sans ordre et sans aucun rapport, avec la famille, le genre ou l'espèce des animaux auxquels ils ont appartenu. Ils n'en offrent pas davantage avec la position qu'ils occupaient dans le squelette, étant mêlés d'une manière si confuse, qu'à côté d'un os du tarse de rhinocéros l'on découvre des dents brisées de chevaux, ou des fragmens d'os longs de ruminant. Aussi, en réunissant le grand nombre des fragmens osseux que nous avons fait extraire du limon, nous n'avons pas pu recomposer une seule partie quelconque du squelette. Ces os sont brisés et fracturés par l'effet du transport qu'ils ont éprouvé, et non, comme on pourrait le supposer, par la maladresse des ouvriers: d'ailleurs il est facile de distinguer les cassures fraiches et accidentelles, des anciennes, et de reconnaître si elles ont été produites postérieurement ou autérieurement à leurs dépôts.

SECTION 11.

Des limons à ossemens de la caverne d'Argou.

Les limons à ossemens de la caverne d'Argou sont sablonneux, ou composés de petits grains anguleux qui sont cependant plus généralement calcaires que siliceux. Ces limons renferment une certaine quantité de matière animale; car, chaussés dans un tube de verre, ils ra-

mènent au bleu le papier de tournesol rougi, dégagent des vapeurs ammoniacales, et noircissent d'une manière sénsible après leur calcination.

On peut distinguer trois sortes de limons, dont la dureté est d'autant plus considérable que ces limons sont plus superficiels; tandis qu'il en est tout le contraire du nombre des ossemens qu'ils renferment. Ces limons, qui s'élèvent d'environ 8 à 9 mètres au-dessus du rocher qu'ils recouvrent, et dont le niveau le plus supérieur est vers l'ouest, forment trois couches bien distinctes, par la nature, la dureté des matériaux qui les composent, et leurs séparations qui indiquent des dépôts successifs.

La couche la plus supérieure ou la plus superficielle est formée par un limon sablonneux, endurci, d'un jaune rougeâtre, faisant corps avec le rocher auquel il adhère, et ressemblant assez aux brèches osseuses : il réunit, comme elles, des fragmens de calcaire secondaire, des galets quarzeux et des ossemens brisés, fracturés et épars. Ce limon, le seul solide, est aussi celui où les cailloux roulés et les ossemens sont le moins nombreux, et où ils ont le moins de volume; par conséquent les ossemens sont encore moins reconnaissables dans ce limon que partout ailleurs.

Comme dans les autres couches, les ossemens et les cailloux roulés abondent principalement vers la partie de ces limons qui se trouvent au sud-est de la caverne, c'est-à-dire, dans le point de la plus grande pente. L'épaisseur de cette première couche est d'environ 2 mètres à 2 mèt. 50 cent.

Le limon moyen, placé au-dessous du premier ou du

t formé par des sables jaunâtres à demi endurcis. bles ont les plus grands rapports avec les sables rrains d'eau douce supérieurs, si abondans dans mations lacustres des bassins méditerranéens. Ces s sablonneux offrent, comme ceux qui leur sont posés, et des cailloux roulés et des ossemens; mais s et les autres y sont plus volumineux, en plus nombre et moins brisés que dans la couche supé
Les galets quarzeux y sont cependant moins ans; mais ils ont été remplacés par des galets es. Ces deux sortes de cailloux roulés ont, dans ouche, des dimensions plus considérables que dans che de limon endurci.

paisseur du limon moyen paraît être de 3 mètres èt. 60 cent.

limon inférieur, toujours sablonneux, moins enque ceux qui le recouvrent, est presque pulvé; peut-être est-ce à la ténuité et à la fincase des
ules qui le composent, qu'il faut attribuer la plus
te conservation des ossemens qu'il renferme.
dant, comme les caillous roulés y sont plus abonqu'ailleurs, il semble que les ossemens charriés
ux devraient être encore plus brisés et plus fracque dans les couches supérieures. Il en est pourcontraire; c'est aussi de cette couche que nous
retiré les os les plus propres à nous fixer sur le
et les espèces d'animaux qui ont été transportés
ette cavité.

si, dans la caverne d'Argou, comme dans les auavités souterraines, il existe un rapport sensible entre le nombre des ossemens et celui des cailloux re lés. Ici, comme ailleurs, le nombre des uns n'augment pas, saus qu'il en soit de même des autres; et comples cailloux roulés sont plus abondans dans cette co che que dans celles qui lui sont superposées, il en de même des ossemens.

Ce limon sablonneux et pulvérulent offre de plus a fragmens plus ou moins abondans de marne calcair ainsi que des concrétions cylindriques, noirâtres, cre ses ou remplies de limon, et que l'on pourrait prent pour des excrémens d'autant plus facilement qu'el contiennent une grande quantité de matière anima Nous avons reconnu que ces concrétions étaient enveloppes ou l'habitation d'une larve d'insecte, problement des genres amaticherus ou prionus, et ne en avons d'autant moins douté que dans certaines larve y était encore. Si nous sommes entrés dans détails, c'est afin d'éviter les méprises que ces opé tions pourraient faire naître.

Du reste, les ossemens et les dents que l'on décou dans ce limon inférieur, quoique moins brisés que ce des couches supérieures, n'en sont pas moins épars disséminés de la manière la plus irrégulière. On trouve tous, sans ausun rapport de position, avec ce qu'ils occupaient dans le squelette, ni avec les famill les genres et les espèces auxquels ils se rapportent.

L'épaisseur de ce limon jusqu'au roc vis est de 3 mèt à 3 m. 80 c.; en sorte que la puissance totale de diverses couches, en l'estimant dans le point où elle la plus grande, est de 9 mèt. 40 c.

Quant à celle des couches calcaires qui forment

f intérieur des cavernes d'Argou, elle est assez e, surtout dans les parties les plus élevées. Ces es s'inclinent le plus généralement vers la vallée utavel, conservant assez une inclinaison d'environ o au plus.

r direction est assez variable, à raison des couches fléchissent près de la gorge de Verdouble; cepenelles se dirigent du nord-ouest au sud-est, ou de t à l'est, direction que ces couches montrent prinment vers la gorge de Verdouble ou de Paziols.

CHAPITRE II.

ssemens disséminés dans les limons de la caverne d'Argou.

SECTION 1"e.

'at de conservation et de la nature des ossemens de la caverne d'Argou.

'on compare les ossemens extraits des limons de erne d'Argou avec ceux des cavernes de Lunel-de Bize et des sables marins tertiaires des ende Montpellier, on leur trouve plus de rapport es derniers qu'avec les ossemens de nos cavités raines. Ils ont en effet la couleur jaunâtre et la é des os des sables marins; ils sont seulement u plus légers et moins durs, quoiqu'ils aient une grande solidité. Les seuls ossemens saisis par le complètement endurci, ont une couleur blann; à part ces derniers, les os des cavernes d'Argou i semblables par leur aspect, leur texture et leurs

nuances avec ceux des sables marins, qu'il serait bien difficile de les distinguer, si on les mélait fortuitement les uns avec les autres.

Il n'en serait pas de même, si on mélait les ossemens des cavernes de Lunel-Vieil et de Bize, par suite de la différence qui existe dans leurs couleurs, et le genre d'altération qu'ils ont subie. Les premiers sont d'un blanc légèrement roussatre, tandis que les seconds ont une nuance noirâtre, ou d'un roux sale, selon qu'ils étaient enterrés dans le limon rouge ou dans le limon noir.

Si les ossemens des cavernes d'Argou ont beaucoup plus de rapport avec ceux des sables marins, qu'avec les ossemens des autres cavernes du midi de la France, cette particularité tient probablement à ce que les uns et les autres ont été saisis et enveloppés par des sables. En effet, les limons des cavernes d'Argou sont sablonneux, en sorte qu'ils ne diffèrent des sables marins que parce qu'ils ont été entraînés, non par les eaux des mers, mais uniquement par des eaux douces et courantes.

Cette circonstance a probablement influé sur l'état et la conservation de ces divers ossemens, et, ce qui semble l'annoncer, c'est que les ossemens, qui en très-petit nombre se trouvent dans les sables placés à l'extrémité de la caverne de Lunel-Vieil, ont les plus grands rapports avec ceux qui font l'objet de ce Mémoire.

D'après ce que nous venons d'observer sur l'espect et la conservation des os fossiles de la caverne d'Argou, ces os se trouvent donc à peu près dans le même état que ceux ensevelis dans nos sables marins tertiaires. Les uns et les autres ne diffèrent pas non plus extrêmement

(313)

lans leur nature chimique, ainsi que les analyses comseratives que nous allons rapporter, pourront en faire uger; ear, à l'exception de la plus grande quantité de shosphate de chaux que retiennent les os des sables narins, leurs principes constituans sont à peu près les nêmes.

Os de la caverne d'Argou.

Phosphate de chaux	9 4·
Carbonate de chaux	20
Eau	10
Matière organique	2
Phosphate de magnésie, silice, alumine, oxides	
de ser et de manganèse	4
Total	100.
Ossemens des cavernes de Lunel-Vieil.	
Phosphate de chaux	74
Carbonate de chaux	10,5
Eau	8,8
Silice colorée par l'oxide de ser	4,1
Matière organique et sluate de chaux, des traces.	
Perte	2,6
Total	100.
Os fossiles des sables marins tertiaires.	
Phosphate de chaux, mélé d'oxide de ser	78,5
Carbonate de chaux	14
Eau	7
Matière organique, des traces.	-
Carbonate de magnésie et fluate de chaux	,0,5
Total	100.

Les ossemens fossiles des cavernes d'Argon ont pris, après leur calcination, une couleur légèrement bleuâtre sur leur surface la plus extérieure, couleur que nous n'avons pu développer chez les os frais par une calcination même long-temps prolongée. Cette nuance tiendrait-elle à la présence du fluate de chaux, qui, ainsi que l'un de nous l'a prouvé depuis long-temps, existe dans les os fossiles, fait que M. Morichini a aperçu le premier? c'est ce qui est assez probable: quoi qu'il en soit, ces ossemens, exposés à la flamme d'un corps enflammé, prennent une couleur brunâtre qui n'est guère plus foncée que celle qui se développe, dans les mêmes circonstances, aux os de sables marins, mais elle est moins foncée que celle qu'acquièrent pour lors les os des cavernes de Bize et de Lunel-Vicil.

Ainsi l'état de conservation des corps organisés et en particulier des ossemens dépend beaucoup plus de la nature des couches qui les ont enveloppés, que de l'époque de leurs dépôts; car les ossemens ensevelis dans les cavernes l'ont été après que les mers se sont retirées de dessus nos continens, et par conséquent bien après ceux entraînés sur le bord des rivages de l'ancienne mer avec les sables, et les huîtres qui les accompagnent ou les recouvrent par fois, et cependant les uns et les autres ne sont souvent pas plus altérés.

SECTION 11.

De la détermination des ossemens de la caverne d'Argou.

Nous avons déjà dit que des ossemens qui existent dans les dissérens limons de la caverne d'Argou sont tous

brisés et comme rompus à plaisir; comme il en est de même des dents, l'on ne peut en déterminer qu'un fort petit nombre. Ainsi, malgré la grande quantité que nous en avons découverts, l'antique population qui y a été entraînée paraît bornée à sept ou huit espèces. Parmi celles-ci, les chevaux sont de beaucoup les plus nombreux, à en juger par les débris qui en restent, débris qui se rapportent, pour la plupart, à des chevaux de la plus grande taille. Après les chevaux viennent les ruminans des genres bœuf, mouton et cerf, ainsi que deux pachydermes qui se rapportent aux sangliers et aux rhinocéros. Un seul os y a signalé le premier de ces genres; c'est une des dernières vertèbres lombaires qui, d'après ses dimensions, annonce un sanglier d'une forte stature. Ces espèces ne signalent donc que des animaux herbivores; ensin, malgré toutes nos recherches, nous n'avons pu découvrir aucune trace de carnassier, parmi les nombreux fragmens osseux que nous avons retirés des limons sablonneux des cavernes d'Argou. Malgré cette absence de carnassiers, certains ossemens de ces cavernes présentent des empreintes sillonnées transversalement, ou des sillons transversaux plus ou moins profonds, et très-apparens sur les bords des os. Ces empreintes, comparées à celles qui existent sur les os des cavernes de Lunel-Vieil, et que M. Buckland croit être les marques des coups de dents des carnassiers qui ont rongé ces os, ont paru tout-à-fait analogues. Si donc les unes et les autres ont été produites par les carnassiers, il est évident que, pour celles des os de la caverne d'Argou, elles ont dû être opérées avant que les animaux auxquels ces os se rapportent aient été entraînés dans les

lieux où gisent aujourd'hui leurs débris. Dès-lors n'estil pas probable qu'il en a été de même des marques supposées de coups de dents que l'on observe sur les os fossiles des cavernes de Lunel-Vieil?

Pachydermes. -

Les seuls débris de pachydermes que nous ayons observés dans les cavernes d'Argou se rapportent à deux genres, c'est-à-dire, aux rhinocéros et aux sangliers. Quant au premier de ces genres, il a été reconnu d'abord par plusieurs dents molaires, et, en second lieu, par plusieurs ossemens. Ces dents signalent l'espèce de rhinocéros décrite par M. Cuvier sous le nom de tichorhinus, dont le caractère principal est d'avoir les narines cloisonnés. Avec ces dents, nous avons découvert des fragmens d'humérus, de cubitus, des os du carpe et du métacarpe, qui indiquent également la même espèce; mais comme ces fragmens sont extrêmement brisés, et que d'ailleurs ils n'ont rien de particulier, il nous parait inutile de nous appesantir sur leur description, qui n'apprendrait rien de nouveau. Nous observerons seulement que, d'après les dents, nos rhinocéros devraient être, non-seulement adultes, mais vieux, leurs molaires étant extrêmement usées. Les deux espèces de rhinocéros. ensevelies dans les cavernes de Lunel-Vieil ne sont donc pas les mêmes que celles d'Argou, puisqu'elles se rapportent aux rhinoceros leptorhinus et minutus; tandis que le rhinoceros tichorhinus se trouve aussi-bien dans les sables marins tertiaires des environs de Montpellier, que dans les limons sablonneux des cavernes d'Argou. Ainsi, à l'époque de ces dissérens dépôts, il existait trois

espèces distinctes de rhinocéros; point de fait qui, réuni aucc ceux que l'on connaît déjà, prouve que les pachy-dermes, comme les ruminans, étaient, à cette époque, singulièrement en excès sur les autres mammifères terrestres.

Enfin, le genre cochon ou sanglier n'a été reconnu que par une seule vertèbre lombaire, qui paraît avoir été une dernière. Quoique ce genre n'y soit signalé jusqu'à présent que par cet os unique, son existence dans les cavernes d'Argou ne nous en paraît pas moins bien constatée. L'espèce de sanglier à laquelle se rapporte cet os unique devait être grande et forte.

Solipèdes.

Nous avons déjà observé que les animaux dont les débris ont été entraînés dans les cavernes d'Argou avaient les âges les plus différens lorsqu'ils ont été saisis par les alluvions. Parmi le petit nombre d'espèces ensevelies au dehors et au dedans de ces cavernes, il en est un dont on peut fixer l'àge avec une grande certitude, c'est le cheval. On sait en effet que, par la manière dont les incisives des chevaux sont creusées comme par l'espèce d'usure de leurs canines, on peut juger de leur âge.

En appliquant ces principes à nos chevaux fossiles, on reconnaît que les dents que l'on en découvre signalent des chevaux d'âges très-différens, puisque certaines de ces dents se rapportent à des individus qui peuvent avoir de six à sept ans, d'autres, onze ou douze, enfin quel-ques-uns, dix-sept ou dix-huit ans; tandis que, d'un autre côté, l'on trouve des dents de lait ou des germes qui annoncent des individus tout-à-fait jeunes.

Quant aux ossemens eux-mêmes, ils indiquent des chevaux de la plus haute et de la plus forte stature ce que certaines dents confirment, et d'autres individus d'une taille ordinaire; du reste, à Argou comme à Bize, les débris de chevaux sont de beaucoup les plus abondans.

Ruminans.

Les ruminans de la caverne d'Argou se rapportent à trois genres principaux, les bœufs, les moutons et les cerfs; leurs débris n'y paraissent pas trop abondans, surtout relativement à ceux des chevaux qui y ont été entraînés en si grand nombre.

Les bœufs, dont on découvre les débris à d'Argou, se rapportent à de fort grandes espèces, telles, par exemple, que l'aurochs, sorte de bœufs qui devaient être fort répandus dans nos contrées méridionales, à l'époque du remplissage de nos cavernes, puisque ces débris abondent dans nos cavités souterraines de Bize, de Saint-Martin de Londres, de Pondres, de Souvignargues et de Lunel-Vieil. Il est probable qu'avec cette espèce il en existe une autre dans les cavernes d'Argou; mais celle-ci, plus petite, avait au plus la taille de notre bœuf domestique. Du reste, les débris de l'une et de l'autre espèces signalent des individus d'âges trèsdifférens; en sorte qu'il en a été des bœuss comme des chevaux. Les dents qui appartiennent à ce genre de ruminans ne laissent point de doute à cet égard, et partout les espèces de nos cavités souterraines annoncent qu'ils y ont été entraînés à des époques très-dissérentes de leur existence.

Les moutons fossiles de la caverne d'Argou ont appar-

mu à de grandes espèces, à en juger du moins par la rosseur et le volume des dents que nous y avons découertes, et qui, comparées avec celles des plus grands adividus de ce genre, ont paru beaucoup plus fortes ans toutes leurs proportions, comme nous avons pu ire cette comparaison sur un assez grand nombre de ents. La supériorité, sous le rapport de la taille et de a force de nos moutons fossiles, sur l'espèce vivante, ons paraît suffisamment établie. Nous ne croyons pas ependant que ces moutons fossiles constituent une spèce dissérente de nos moutons actuels; car nous l'avons pu trouver entre eux aucun caractère tiré, soit les ossemens, soit des dents, qui puisse être considéré omme spécifique; la dissérence dans la taille et le olume ne pouvant servir qu'à signaler des variétés, et ion à caractériser des espèces.

Les débris qui signalent des ruminans du genre cerf ont peu nombreux à Argou. Ils y indiquent deux spèces, l'une d'une grande taille, et l'autre d'une taille noyeune; la première appartenait au sous-genre des moglochis ou au genre capreolus, qui avait le maître indouiller éloigné de la couronne : ce chevreuil semble rapporter à une espèce que nous avons découverte lans la caverne de Bize, et que M. de Christol a nommée capreolus Tournalii, en l'honneur de M. Tournal fils, de Narbonne, auquel nous devons les connaissances de ces cavernes. Mais, comme nous n'avons point trouvé de bois de ce chevreuil, nous n'oserions réellement assurer que notre espèce fût le capreolus Tournalii, malgré la comparaison des ossemens, parce que l'on mit combien les bois sont nécessaires pour la dis-

tinction des espèces de cerf. La seconde espèce, dont nous possédons un bois, était certainement un véritable cerf, puisqu'elle avait le maître andouiller éloigné du tubercule de la couronne, et saisait partie du sousgenre catoglochis ou du genre cervus proprement dit. L'espèce que nous possédons semble se rapporter au cervus Reboulii qui se trouve également dans les cavernes de Bize. Celle-ci, plus petite que le cerf commun (cervus elaphus) et que le capreolus Tournalii, devait être extrêmement agile et élancé, à en juger par la disposition de ses canons, ainsi que par les formes élégantes et arrondies des poulies articulaires qui terminent les métacarpiens et les métatarsiens. Le capreolus Tournalii, dont la taille surpassait celle du cerf commun, et qui était mieux armé, devait être plus lourd, moins agile, d'après la conformation de ses canons et celle des surfaces articulaires qui les terminent. Les dents, comme les os, signalent donc deux espèces de cerf, c'est-à-dire, un chevreuil et un cerf proprement dit : celles-ci, comme les autres espèces, ensevelies dans les cavernes d'Argou, y ont été entraînées dans des âges différens.

Il est fâcheux de ne pouvoir déterminer d'une manière plus précise les diverses espèces fossiles qui composent la population de nos cavernes; mais les débris qui en font reconnaître les genres ne sont pas assez entiers pour permettre d'en déterminer les espèces avec une complète certitude: si nous l'avons cependant fait pour quelques-unes d'entre elles, comme, par exemple, pour le rhinocéros, c'est que nous avons découvert des dents assez entières pour rendre cette détermination certaine, et d'autant plus que la même espèce ayant laissé de nom-

(321)

ris dans les sables marins des environs de Montil nous a été facile de comparer les dents du s de la caverne d'Argou avec les premières; ne il existe entre elles la plus grande analogie, svons conclu que notre rhinocéros devait être inus, et dissérait des espèces sossiles du même it les débris ont été entraînés dans la caverne -Vieil.

umé, quoique le nombre des ossemens que l'on les cavernes d'Argou soit des plus considéles espèces que ces ossemens signalent n'y sont idant en grand nombre, puisqu'on les voit borpt on huit espèces.

caverne Tcela de commun avec celle de Bize, fre peu de débris de carnassiers, si toutefois il y ; ce qui est fort douteux d'après nos recherches. carnassiers n'ont pas opéré généralement l'amont detant d'ossemens dans les cavités souterraines; cellement a plutôt été produit par une cause du nre que celle qui a accumulé tant de coquilles ct lébris organiques dans des localités extrêmetétendues. Les alluvions qui ont eu lieu d'une plus active dans l'ancienne période allamale, donc entraîné cette grande masse d'ossemens cavités souterraines, de la même manière qu'elles spandus sur la surface du sol avec la plus grande ité, ou en les accumulant par fois avec d'autres rganiques. Cette conclusion est d'autant plus elativement aux ossemens disséminés dans la l'Argou, que ces ossemens sont tout aussi abonlehors qu'au dedans de cette cavité, et que, pour



celle-ci, l'aspect des lieux prouve que les limons à ossemens doivent y être arrivés par le couloir étroit qui la termine vers sa partie la plus élevée. Il est du moins certain que ces limons à ossemens n'ont pu y parvenir par la grande ouverture, puisque son niveau est de beaucoup inférieur au sol sur lequel les limons ont été disséminés; et que, d'ailleurs, elle est dominée par des pentes presqu'à plomb, qui n'auraient pas permis aux terres d'alluvion de s'y arrêter. Il en est de même des rochers inférieurs à cette ouverture, en sorte que l'on ne voit pas trop par où les terres d'alluvion auraient pu être cutraînées, si ce n'est par l'ouverture du couloir, la seule qui existe au-dessus du niveau du sol de la caverne, et la seule dans l'intérieur de laquelle mistent les mêmes limons à ossemens que l'on voit ensuite disséminées sur les diverses salles successives qui composent la caverne d'Argou.

L'ensemble des faits que nous présentent les cavernes à ossemens, et qui sont d'autant plus remarquables qu'on les voit partout coïncider avec des lois générales, lorsqu'on les étudie sans prévention et sans idée préconçue, semble démontrer que ce genre de phénomènes si général (1) et si analogue à celui que nous offrent les brèches

⁽¹⁾ Ce phénomène est en esset si général que, depuis la découverte que nous avons saite des cavernes à ossemens de Lunel-Vieil, on en observe chaque jour dans le midi de la France. Ainsi, à deux lieues au nord-est des premières, MM. de Christol et Dumas ont signalé celles de Pondres et de Souvignarques. M. de Vilbad en a indiqué dans les environs du Vigan; nous, dans les environs de Saint-Martin de Lon-

osseuses est un véritable phénomène géologique et un effet de pur remplissage.

Nous Au principe immédiat retiré de l'albumine.

·PAR Mª J. P. COUERBE.

Plusieurs physiologistes ont soupçonné que l'albumine n'était pas un principe immédiat. M. de Blainville, dans une de ses leçons orales, a même semblé adopter cette opinion: mais, jusqu'aujourd'hui, on n'avait obtenu aucun résultat qui justifiât ce soupçon. Les faits que je présente sufficent, je crois, pour faire considérer l'albumine comme composée au moins de deux principes différens entre eux, soit par leurs propriétés physiques, soit par leur composition. Je suis loin de regarder mon travail comme complet; mais les résultats me paraissent curieux, et je m'empresse de les publier.

J'ai abandonné à elle-même une solution concentrée d'albumine provenant d'un œuf; c'était à une époque où la température variait de o à --- 8°, température que je crois indispensable pour que le phénomène se produise; ce-

dres; M. Tournal, à Bize, près de Narbonne, et enfin, M. Farines et nous, à Argou, près de Perpignan. Nous croyons, de plus, en faire connaître d'autres encore, lorsque nos occupations habituelles nous périmetiront de nous té-placer, et de suivre les nouvelles indications qui nous ont été données à cet égard.

pendant je n'ose affirmer qu'il ne puisse se produire dans d'autres circonstances. La masse albumineuse, sans se congeler, s'épaissit un peu, et donna, au bout d'un mois, un réseau membraneux assez abondant, et un liquide sur lequel j'ai fait peu d'essais. Pendant ce laps de temps, il ne s'est dégagé aucun gaz putride. Le liquide m'a donné, par sa décomposition, du carbonate d'ammoniaque; ce qui prouve qu'on doit le considérer comme la partie animale de l'albumine. Le réseau membraneux a été, au contraire, l'objet de toute mon attention, et m'a présenté les propriétés suivantes:

Il est solide, blanc, translucide, d'une structure membrano-foliacée, insipide, inodore, et se réduisant facilement en poudre.

Exposé à l'action de la chaleur dans un tube fermé à l'une de ses extrémités, il se décompose sans se fondre, et donne tous les produits d'une substance non azotée; pendant la calcination, il se boursouffle, donne un charbon léger, volumineux, et assez difficile à incinérer. Traité par l'oxide de cuivre dans un tube de verre propre à obtenir les gaz, cette substance ne m'a donné que de l'eau et de l'acide carbonique.

L'eau froide ne dissout aucune portion du réseau membraneux; seulement elle se loge entre ses lames foliacées et le ramollit; l'eau bouillante le gonfle sans le dissoudre, le divise un peu, et lui donne l'aspect d'un mucilage insoluble.

L'alcool, l'éther sulfurique, l'acide acétique sont sans action sur lui à froid et à chaud.

A la température ordinaire, cette même substance ne fait que se gonfler légèrement dans l'acide sulfurique concentré; mais, à l'aide de la plus légère chaleur, elle est carbonisée, et dégage une odeur aromatique agréable; le mélange est insoluble dans l'eau; l'acide seulement s'y unit, et le charbon se précipite ou reste en partie en suspension.

L'acide nitrique à froid n'exerce qu'une faible action sur le réseau membraneux; à chaud, il le dissout avec dégagement de gaz nitreux.

Le meilleur dissolvant de la nouvelle matière est l'acide hydro-chlorique chaud; la dissolution est incolore, et ne se trouble pas par le refroidissement : en étendant d'eau la dissolution, elle se trouble en blanc, et laisse déposer une poudre d'une ténuité extrême.

Soumise à l'action de la potasse à l'alcool, la substance membraneuse de l'albumine se dissout à l'aide d'un peu de chaleur; en saturant l'alcali par l'acide muriatique, le mélange se trouble en blanc, mais ne laisse rien déposer, du moins pendant l'espace de vingt-quatre henres.

Tels sont les essais auxquels j'ai soumis cet élément organique; je me propose de rechercher s'il est contenu dans les autres variétés d'albumine.

Mémoire sur l'acide quinique et ses combinaisons avec les bases salifiables.

Par MM. Henry fils et A. Plisson.

(Extrait.)

Malgré les immenses recherches et les importans travaux qui ont été entrepris sur les quinquinas, nous extrait de ces écorces : mais c'est le sort des plus belles découvertes; le nombre et l'habileté des chimistes auxquels elles sont dues inspirent à chacun le désir d'y attacher son nom par de nouvelles expériences capables, soit de confirmer ce qu'ils ont dit, soit de constater des faits qui ont pu leur échapper. Cette réflexion nous est applicable aujourd'hui pour l'histoire d'un acide que nous avons essayé de rendre plus complète.

De l'Acide quinique.

On sait que M. Vauquelin a donné le nom d'acide quinique à l'acide qu'il a le premier isolé d'un sel découvert dans le quinquina par M. Deschamps jeune, et que ce dernier a fait connaître sous le nom de quinquinate de chaux. Nous préparons cet acide par plusieurs procédés; le plus ordinairement nous décomposons le quinate de chaux (quinquinate de M. Deschamps) par l'acide oxalique, comme l'a proposé M. Vauquelin, ou le quinate de baryte par l'acide sulfurique, et nous conduisons l'évaporation au point convenable par une douce chaleur.

Cet acide présente assez bien l'aspect de l'acide tartrique, dont il possède la saveur franche à un moindre degré : ses cristaux, sans odeur, sont tout-à-fait transparens et incolores; sa densité est de 1,637. Exposé à l'air ou dans le vide à l'action du feu, il se décompose et donne lieu à de l'acide pyro-quinique, ainsi que l'ont observé déjà MM. Pelletier et Caventou. Il est soluble dans l'alcool et dans l'eau; à la température de +9°, il se dissout dans environ deux sois et demie son poids de ce dernier liquide.

Il est susceptible, sous l'influence de l'eau et du calorique, de transformer la fécule en sucre.

Présenté à l'alcool dans des circonstances convenables, il donne lieu à un composé tout-à-fait comparable à l'éther tartrique de M. Thenard.

Traité par une petite quantité d'acide nitrique et chaussé dans une siole, il se sublime un acide qui a quelque analogie avec le pyro-quinique : si la quantité d'acide nitrique est plus considérable, il se sorme de l'acide oxalique. L'acide sulfurique, avant de le charbonner, lui communique une belle teinte verte.

Il s'unit aux bases salisiables, et forme des sels dont ilva être question.

Soumis à l'analyse, en employant le procédé dont l'un de nous a posé les bases à l'occasion de l'adde aspartique, l'acide quinique a été reconnu formé de :

Le poids atomistique de cet acide sera donc de 477,834.

Ves Quinates.

L'acide quinique, en s'unissant aux bases salisiables; donne lieu à des sels dont nous avons examiné un grand nombre. Nous avons trouvé, par l'analyse, que 100 parties d'acide saturent une quantité de base inorganique, représentée par 4,299 d'oxigène; d'après cela, les sels de chaux, de bàryte et de cuivre sont formés de:

Chaux, 15,304. Baryte, 41,14. Deutox. cuivre, 21,31.
Acide, 100. Acide, 100. Acide, 100.

115,304. 141,14. 121,31.

Nous avons tenté inutilement de former des sels acides, des sels solubles, du moins bien cristallisés; un seul sel basique a été obtenu, c'est le sous-quinate de plomb déjà annoncé.

Quinate de chaux. Nous l'obtenons par des moyens à la fois plus prompts et moins dispendieux que ceux décrits jusqu'à ce jour. L'un, entre autres, consiste à réduire en consistance sirupeuse les décoctés sulfuriques de quinquina jaune, dont la précipitation a été faite par la chaux; à traiter la liqueur ainsi rapprochée par de l'alcool, et à faire cristalliser par l'eau la partie que l'alcoque n'a pas dissoute. Quelques cristallisations bien dirigées suffisent pour avoir du quinate de chaux très-pur. On parvient bien plus aisément encore à se procurer ce sel, en faisant cristalliser immédiatement les décoctés sulfuriques de quinquina, rendus toutà-fait incolores par l'hydrate de plomh. (Journ. de pharm., t. xIII.) Le quinate de chaux peut, avec le temps, donner des lames rhomboïdales d'un gros vo-'lume; la saveur en est un peu amère; il est très-soluble dans l'eau, insoluble dans l'alcool.

Le quinate de soude finit par cristalliser en très-beaux prismes à six pans de la plus grande netteté; il n'éprouve aucune altération à l'air. Par une dessication à 100°, il ne perd pas sensiblement de son poids; ce qui fait croire qu'il ne contient ni eau de cristallisation, ni cau d'interposition. Beaucoup d'autres quinates paraissent être dans le même cas.

Le quinate de baryte s'obtient directement, ou en mélant ensemble deux solutés, l'un de quinate de chaux dans l'alcool à 25°, l'autre d'un excès d'hydrochlorate de baryte dans l'alcool à 35°; le précipité de quinate de baryte, repris par l'alcool faible, fournit des octaèdres aigus de la plus grande régularité: ils deviennent opaques à l'air libre.

Le quinate d'ammoniaque devient acide par l'évaporation; dans cet état, il ne saurait cristalliser régulièrement.

Quinate de plomb. Ce sel neutre cristallise difficilement en longues aiguilles : nous avons donné des
soins à sa préparation, parce que nous l'avons choisi
pour savoir s'il ne présenterait pas le phénomène singulier des carbonides. Plusieurs procédés ont été mis
en pratique pour atteindre ce but; pour nous, nous
avons cru devoir leur préférer notre moyen de détermination de l'hydrogène dans les substances organiques
par le potassium; il nous a été ainsi facile de nous
assurer que le quinate de plomb bien desséché contenait
l'acide quinique sans déperdition d'hydrogène.

Le quinate d'argent se prépare par voie directe; il est très-soluble dans l'eau, insoluble dans l'alcool. Il se décompose très-rapidement à la moindre lumière, ou par une faible chaleur; aussi serait-il très-difficile de l'analyser exactement.

Nous avons aussi étudié les quinates de magnésie, de soude, de potasse, de peroxide de ser, de manganèse, de zinc, de nickel, de cuivre et de mercure: comme ces sels ne présentent rien d'extraordinaire, nous les passerons sous silence dans cet extrait de notre Mémoire.

Sels essentiels fébrifuges des quinquinas.

Ayant démontré (dans le Journ, de pharm.) que les alcaloïdes du quinquina étaient, en grande partie du moins, à l'état de quinates dans cette écorce, il nous a paru tout-à-fait important, pour l'art de guérir, de préparer artificiellement les quinates de quinine et de cinchonine. Nous avons aisément obtenu ce résultat, soit par des unions immédiates, soit par de doubles décompositions.

Le quinate de quinine est très-soluble dans l'eau, moins dans l'alcool rectifié; il a, une amertume qui rappelle très-fidèlement celle du quinquina jaune. Sa cristallisation s'opère en espèces de croûtes ordinairement mamelonnées et opaques ou demi-translucides. Cristallisé plusieurs fois, il verdit le sirop de violettes: si on désire l'obtenir blanc, il faut faire choix de substances excessivement pures. Comme on peut le produire en décomposant le quinate de baryte par le sulfate de quinine, il est évidemment formé de:

Quinine, 194,2;
Acide, 100.

Le quinate de cinchonine est plus soluble que celui de quinine; son amertume est un peu plus astringente que celle de ce dernier composé; il cristallise assez difficilement; ce n'est qu'en lui accordant plusieurs jours (33r)

n'il se décide à se prendre en une masse d'aiguilles oyeuses et nacrées. Il est formé de :

Cinchonine, 165,4;
Acide, 100.
265,4.

Puisque les quinates de quinine et de cinchonine réexistent dans le quinquina, il nous paraît évident que, en administrant ces sels, le médecin doit employer les principes essentiellement fébrifuges, et obtenir, plus ûrement qu'avec aucune autre préparation de quinquina, des effets thérapeutiques mieux en harmonie vec les propriétés découvertes dans l'écorce de ce pré-ieux végétal. Nous ne pousserons pas plus loin nos résomptions, et nous confions à messieurs les médecins e soin de vérifier si le quinate de quinine doit être pré-éré au sulfate de la même base, et s'il peut, quand relui-ci vient à échouer, faire obtenir des succès attendus nutilement jusqu'à ce jour.

Quinate de morphine. Ce sel est très-soluble dans l'eau; il se prend en masse gommeuse par une évapoation lente ou rapide, etc., etc.

Sur l'Acide phosphorique.

PAR M. GAY-LUSSAC.

M. Engelhart a fait l'observation que l'acide phosphoique récemment fondu et dissous dans l'eau précipitait 'albumine; propriété qu'il ne possédait point avant, et qu'il perd après avoir été conservé quelque temps en dissolution. (Ann. de Phys., t. xxxvi, p. 110.) Plus tard, M. Clark a découvert que le phosphate de soude, exposé à une chaleur rouge, acquérait des propriétés nouvelles, dissérentes de celles qu'il avait avant sa calcination. Il devient moins soluble, renserme moins d'eau de cristallisation, change de sorme et précipite en blanc le nitrate d'argent, tandis qu'avant sa calcination il le précipitait en jaune. (Ann. de Phys., t. x11, p. 276.)

Ces deux observations de M. Engelhart et de M. Clark me paraissant avoir de l'analogie, j'ai fait quelques essais pour vérisier mes soupçons.

J'ai pris de l'acide phosphorique liquide qui était depuis long-temps dans mon laboratoire, et, après m'être assuré qu'il ne précipitait pas l'albumine, j'en ai saturé une partie avec du carbonate de soude. Le phosphate que j'ai obtenu a précipité le nitrate d'argent en jaune.

Une autre portion du même acide, calcinée, puis saturée de soude, a précipité le nitrate d'argent en blanc.

Ensin, du phosphate de soude calciné a été décomposé par l'acétate de plomb, et le phosphate de plomb obtenu l'a été par l'hydrogène sulsuré. L'acide phosphorique séparé a précipité l'albumine, et, combiné avec la soude, il a précipité le nitrate d'argent en blanc.

Il résulte de ces observations que le changement remarquable de propriétés, observé par M. Clark dans le phosphate de soude calciné, est dû à celui qu'éprouve l'acide phosphorique dans les mêmes circonstances. Ce qui le prouve encore, c'est que le phosphate de

potasse et le phosphate d'ammoniaque, faits avec l'acide phosphorique calcité, précipitent le nitrate d'argent en blanc, et que le phosphate de potasse ordinaire acquiert aussi la même propriété par la calcination.

D'après ces résultats, que le temps ne m'a pas permis de multiplier autant que je l'aurais désiré, l'opinion de M. Clark sur la cause du phénomène doit être modifiée. Ils suffisent néanmoins pour faire penser que l'on trouvera des différences remarquables entre la plupart des phosphates avant et près leur calcination, ou entre les phosphates faits avec de l'acide phosphorique calciné et non calciné. Il est à remarquer que la modification qu'éprouve l'acide phosphorique par la chaleur est beaucoup plus permanente, lorsqu'il est combiné avec une base que lorsqu'il est seulement en dissolution dans l'eau. J'espère pouvoir donner d'autres détails dans quelque temps.

Sur la décomposition des dissolutions métalliques par les gaz hydrogènes phosphorés.

PAR Mr H. Rose.

Les deux gaz hydrogènes phosphorés se comportent autrement avec les dissolutions métalliques que le gaz hydrogène sulfuré. Il se forme de l'eau; mais, au lieu de phosphure métallique, on obtient de l'acide phosphorique, et le métal est réduit. Peu d'oxides métalliques se laissent cependant réduire par l'hydrogène phosphuré; on ne compte, dans ce cas, que ceux dont l'affinité pour l'oxigène est très-faible, et qui sont réduits

par le phosphore. Ainsi les dissolutions des métaux appelés nobles sont décomposées le plus facilement; celles du cuivre le sont plus lentement, et celles du plomb plus difficilement encore.

Le précipité que sont les deux gaz hydrogènes phosphorés dans la dissolution d'or est de l'or réduit; on n'obtient pas de phosphure, même avec un excès d'hydrogène phosphuré.

Toutes les dissolutions d'argent sont décomposées; on obtient un précipité brun, qui sinit par devenir d'un blanc gris métallique, et qui n'est que de l'argent, sans trace de phosphore; il se sorme de l'acide phosphorique.

M. Rose avait pensé que, d'après la quantité d'argent réduit et celle d'acide formé, il pourrait déterminer la composition des gaz hydrogènes phosphorés; mais les résultats qu'il a obtenus avec la dissolution de sulfate d'argent sont très-discordans. Ainsi, pour 100 d'argent réduit il a obtenu 8,0; 11,5; 8,4; 9,2; 11,2; 13,8; 9,6 d'acide phosphorique. Ce procédé ne mérite donc aucune confiance.

Le sulfate de cuivre, décomposé par l'hydrogène perphosphoré, donne une poudre noire qui est du cuivre réduit, et le liquide contient une quantité correspondante d'acide phosphorique.

Les dissolutions de mercure se comportent autrement avec l'hydrogène phosphoré que celles des métaux cités, de la même manière sans doute qu'avec l'hydrogène sulfuré. M. Rose se propose d'en faire un examen particulier.

M. Rose, comme on le voit, n'admet point la formation de phosphures pendant la décomposition de quelques dissolutions métalliques par l'hydrogène phosphuré; mais on aura remarqué, dans la Note de M. Buff (p. 220), que, immédiatement après la précipitation du sulfate de cuivre par l'hydrogène phosphuré, il n'y avait pas d'acide phosphorique dans la dissolution, et qu'il n'en a obtenu qu'après avoir traité le précipité brun par l'eau régale.

(Annalen der Physik, t. xiv, p. 183.)

Sun le traitement des minéraux siliceux par les carbonates alcalins.

La fusion facile, que M. Berthier a observée dans un grand nombre de sels mélangés dans des proportions atomiques, peut être appliquée au traitement des minéraux siliceux par les carbonates de potasse ou de soude sur la lampe à esprit-de vin. Si l'on fait un mélange de cinq parties de carbonate de potasse et de quatre de carbonate de soude, ce mélange fondra si facilement que l'on ponrra en mettre 15 grammes en parfaite susion sur la lampe à esprit-de-vin, à double courant d'air. Si l'on ajoute du sable au mélange, il se produit une aussi vive esservescence que lorsqu'on verse un acide sur les carbonates alcalins. Cette effervescence occasionne un jaillissement de la matière; et, par une trop forte addition du minéral siliceux, la masse devient en outre trop difficile à fondre lorsque le minéral n'a pas été réduit en poudre très-fine et intimement mélangé. C'est pour cela qu'il faut commencer par le mélanger avec les deux carbonates. On peut ainsi décomposer très-promptement plusieurs grammes de feld-spath sur la lampe à esprit-de-viu.

(Annalen der Physik. 1828.)

\Box	W IF	NOTE HAS SELECTED BY BOOK TO THE WAS OVERNED IN	.BAUOL
754,6a	753,43	The second of th	
+19,3	++++++++++++++++++++++++++++++++++++++		Them.
72	142	######################################	using J. F.
753,89	753,01 753,45 756,00	######################################	5]/
+31,4	+++++	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	There are
8.	888	27 82 29 7 22 22 23 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25	-min
753,52	751,6a 753,97 755,76		S S S S
+31.5	675+ 572+ 575+		Therm.
8	83.5	\$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$	Mrg.
783,78	753,59 753,09 750,00		0 1
+1740	+++55,7	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	There
77	754	######################################	·mell)
+12,3	######################################	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	Transporters
+14 8	++++	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	Richard Street
Koyennes III no	Mayeanerdur au 10- Mayean, du 11 au 30- Mayaan, du 21 au 31-	Petitas delaircies. Wasgenz. Eclaircias. Convert. Convert. Convert. Convert. Convert. Convert. Plais fire. Onelques delaircies. Superbe. Convert. Plais frei-fire. Convert. Plais frei-fire. Superbe. Convert. Plais fire. Convert. Plais fire. Eclaircies. Vaporeus. Nangenz. Vaporeus. Convert. Convert. Eclaircies. Convert. Convert. Plais	ÉTAT DUCIEL Amili
moie, + 18,6	Plute. Cour, 13,650 Terrase, 21,630	S. S. C. S. S. S. C. S. S. S. C. S. S. S. C. S. S. S. S. C. S. S. S. S. S. C. S.	A Mid.

Sun deux nouveaux phosphates de manganèse et de fer.

PAR M. DUFRÉNOY, ingénieur des Mines.

On ne connaissait, il y a quelques années, qu'un seul phosphate de fer et de manganèse. M. Alluau de Limoges en a découvert deux nouveaux, qui diffèrent, par tous leurs caractères, du phosphate anciennement connu. Ils ne peuvent non plus être rapprochés l'un de l'autre, leur forme et leur composition étant essentiellement différentes. M. Alluau a indiqué, dans les Annales des Sciences naturelles, les caractères généraux de ces phosphates auxquels il a donné les noms de Huraulite et de Hétépozite.

Parmi les échantillons dont il a enrichi la collection de l'Ecole royale des mines, il y en a un, qu'il m'a offert, des petits cristaux d'Huraulite assez nets pour être mesurés par le goniomètre à réflexion : ce qui m'a permis d'étudier la forme de cette substance et de déterminer sa cristallisation, que M. Alluau n'avait pas fait connaître. J'ai en outre analysé les deux phosphates, et comme les résultats que j'ai obtenus présentent quelques différences avec ceux que M. Vauquelin a publiés dans le tome xxx des Annales de Chimie, je les donnerai à la suite des caractères extérieurs.

L'un de ces phosphates contient une très-grande quantité d'eau et de manganèse; l'autre, qui renserme encore une certaine quantité d'eau, est beaucoup plus riche en ser qu'en mangant Ce dernier est seulement lamel-

22

leux; la forme qui dérive de son clivage ne peut se rapporter à celle de l'Huraulite.

I. De l'Huraulite.

La forme primitive de cette substance est un prisme rhomboïdal oblique, analogue à la forme du pyroxène; sa base repose sur l'arête aiguë. Les angles de ce prisme sont de 117°.30 et 62°.30.

Les seules formes que j'aie observées sont :

- 1°. Un prisme rhomboïdal surmonté d'un biseau sort incliné, dont l'angle est de 88°;
- 2°. Le même ayant des troncatures sur les arêtes latérales aiguës, de sorte qu'il présente la forme d'un prisme à six saces irrégulier et oblique, surmonté d'un biseau.

Les cristaux, au plus de la grosseur d'une tête d'épingle, sont accolés latéralement à la manière des cristaux de stilbite; les faces de la troncature et du biscau sont nettes et miroitantes.: quant à celles du prisme, elles sont cannelées en longueur. La petitesse des cristaux et ces stries apportent de l'incertitude sur la mesure des angles; cependant le grand nombre de fois que j'ai mesuré ces cristaux et quelques vérifications me font espérer que les valeurs que je vais donner approchent beaucoup de la vérité.

Angles principaux.

 $M \text{ sur } M. = 62^{\circ}.30'^{*}.$ $M \text{ sur } M'. = 117^{\circ}.30'^{*}.$ $S \text{ sur } S = 8820'.^{*}.$

P sur r ou g (arête du biseau) sur r. = $112^{\circ}.00'$ *.

 $P \text{ sur } M. = 101^{\circ}.13' 16''.$

 $S \text{ sur } r. = 105^{\circ}. 4'57''.$

 $S \text{ sur } M = 116^{\circ}.56' 20'' (1).$

Angles plans de la base, \ \ \frac{58°.46' 44".}{121°.13' 16".}

Id. des faces verticales, { 109°. 3' 36". 70°.56' 24".

L'Huraulite ne présente aucun clivage; sa cassure est vitreuse.

Sa couleur est un jaune-rougeâtre, un peu plus clair que la couleur de l'hyacinthe. Il est transparent, peu dur.

Il est rayé par l'acier; mais il raie la chaux carbonatée.

Sa pesanteur spécifique est de 2.270.

Cette substance est très-fusible; au chalumeau, on obtient un bouton noir, ayant l'éclat métallique; chaussée dans un matras, elle donne de l'eau.

D'après les caractères extérieurs de ce phosphate, on ne peut le confondre avec aucune autre substance. Sa couleur le rapprocherait peut-être du zircon; mais la forme irrégulière de ses cristaux et sa dureté l'en distinguent facilement.

L'Huraulite forme des petites veinules dans les granites des environs de Limoges. Les seuls échantillons connus ont été trouvés par M. Alluau sur un tas de

⁽¹⁾ L'angle de S sur M a été trouvé par le goniomètre de de 116°, au lieu de 116°.56', valeur obtenue par le calcul.

Les angles suivis d'un * ont été mesurés; les autres sont le résultat du calcul.

blais amassés pour l'entretien de la route. Il est associé du phosphate de fer fibreux, d'un vert olive.

Analyse. L'échantillon que j'avais à ma disposition stant assez petit, je n'ai pu faire l'analyse que sur deux grammes.

J'ai d'abord dosé l'eau en calcinant la substance dans un petit matras. Elle a perdu 18 pour cent par cette opération, qui ne l'a nullement fait changer de couleur. Pour mieux m'assurer si l'eau était entièrement chassée, j'ai chaussé cette poussière au rouge dans un crenset de platine, et j'ai trouvé sensiblement le même résultat; j'ai ensuite séparé la poudre calcinée en deux portions égales, et, pour être plus sûr de mes résultats, j'ai fait en même temps deux analyses.

J'ai suivi le procédé indiqué par M. Berzelius, qui consiste à dissoudre le phosphate dans un acide, et à le décomposer ensuite au moyen d'un hydro-sulfate, que l'on laisse digérer sur le précipité pendant quelque temps. On isole ainsi le fer et le manganèse à l'état de sulfure, et l'acide phosphorique se combine avec l'ammoniaque.

Après avoir séparé les sulfures du phosphate d'ammoniaque, j'ai précipité l'acide phosphorique à l'état de phosphate de chaux en versant du muriate de chaux dans la liqueur.

Quant aux sulfures, je les ai dissous dans l'acide nitromuriatique pour faire passer le ser au maximum. J'ai d'abord séparé une grande partie de ce métal en versant goutte à goutte dans la liqueur un carbonate alcalin, puis j'ai précipité le ser restant et le manganèse au moyen d'un excès de ce carbonate. Le précipité, bien lavé, a été dissous dans l'acide acétique; enfin on a complètement séparé l'oxide de fer de l'oxide de manganèse en évaporant cette liqueur à siccité et en reprenant le résidu par l'eau bouillante.

Les deux analyses m'ayant donné des résultats presque identiques, j'ai réuni leurs produits en une seule somme. Les deux grammes d'Huraulite contiennent:

Acide phosphorique	0,760;
Oxide rouge de fer	0,256;
Oxide rouge de manganèse	0,729;
Eau	0,360.
	2,105.

L'augmentation de poids que présentent ces analyses m'a fait présumer que les oxides étaient au minimum, ainsi qu'ils le sont ordinairement dans les phosphates naturels; les proportions que l'on trouve en faisant cette transformation, donnent, au contraire, une somme à peu près égale à la matière employée. En outre, je me suis assuré directement de l'état d'oxidation du fer en dissolvant une certaine quantité de ce phosphate dans l'acide muriatique, et en versant dans la liqueur du prussiate rouge de potasse.

Les oxides étant ramenés au minimum, l'analyse devient:

	En centièmes.	Ozigène.	
0,760	0,3800	0,210	8.
0,230	0,1110	0,025	111
0,654		0,072	3}4.
0,360	0,1800	0,152	6.
2.00/	0.0005.		
	0,230 0,654 0,360	0,760 0,3800	0,760 0,3800 0,210 0,230 0,1110 0,025 0,654 0,3285 0,072 0,360 0,1800 0,152

D'après ces proportions, on voit que la quantité d'oxigène des bases est moitié de celle de l'acide, ce qui conduit à la formule assez simple.

$$3\ddot{M}^{5}\ddot{P}^{4} + \ddot{F}^{5}\ddot{P}^{4} + 60 Aq$$
,
ou $3MaP^{2} + Fe\dot{P}^{2} + 6Aq$.

En cherchant les proportions qui résultent de cette formule, on trouve :

		Ozigène.	
Acide phosphorique	0,3652	0,2046	8.
Oxide de fer	0,3495	0,0760 0,0255	1),
Oxide de manganèse	0,1123	0,0255	3 \ 4.
Eau	0,1726	0,1535	6.
•	0,9996.		

Cette espèce a été désignée par M. Alluau sous le nom de Huraulite, parce qu'elle a été trouvée dans la commune des Huréaux.

II. De l'Hétépozite.

Cette substance n'est encore connue qu'en masses lamelleuses, présentant un clivage triple également facile
mais peu net. La forme primitive qui dérive de ce clivage est un prisme rhomboïdal oblique sous l'angle de
100 à 101°; son éclat peu vif et gras est analogue à celui de la chaux phosphatée. Les lamelles ne sont pas
assez réfléchissantes pour qu'on puisse se servir du goniomètre à réflexion pour mesurer l'angle compris entre
les faces du clivage. La couleur de ce phosphate est un
gris verdâtre un peu bleuâtre; il présente alors tout-àfait l'apparence d'une substance pierreuse. Il éprouve une

certaine altération par l'action de l'air, car les fragmens possédant la couleur que je viens d'indiquer sont peu nombreux, et occupent ordinairement le centre de plus gros morceaux; cependant j'en ai détaché plusieurs ayant de 2 à 3 lignes de côté. La couleur des parties altérées est un beau violet évêque; son éclat vitreux est devenu demimétallique. Le clivage, rendu plus facile par cette décomposition, est plus terne et encore moins réfléchissant; seulement, comme les lames sont plus nettes, on peut y appliquer avec plus d'exactitude le goniomètre de M. Haüy.

La dureté de l'Hétépozite non altéré est assez grande; il raie avec facilité le verre, mais non le quarz. Lorsqu'il est altéré, il est beaucoup moins dur, et il est alors rayé par une lame d'acier.

Il se dissout dans les acides avec un résidu très-léger de silice; au chalumcau, il est fusible en émail brun soncé, ayant un éclat demi-métallique.

Pour analyser ce phosphate, on s'est servi du même procédé que pour le premier : la seule dissérence qu'on ait observée, c'est que le phosphate non altéré, dissous dans l'acide nitrique, a donné un degagement assez considérable de gaz nitreux; ce qui prouve, à priori, que le fer y est au minimum, résultat que nous avons été obligés de déduire du calcul pour la première de ces deux substances.

J'ai fait deux analyses de l'Hété rite, l'une sur 28.50,

l'autre sur 2 grammes; les résultats étant peu différens, je les ai réunis en une seule somme. Les 4.50 employés donnent alors les proportions suivantes:

Acide phosphorique	1 5 ,880;
Oxide rouge de fer	1,750;
Oxide rouge de manganèse	0 ,809 ;
Perte au feu4	0,198;
Résidu insoluble (silice)	b ,010.
	4,647.

L'augmentation que l'on remarque est due à la suroxidation des métaux; en les réduisant au *minimum*, l'aualyse devient:

-		En centièmes.	Oxighae.	
Acide phosphorique.	1,880	0,4177	0,2340	6.
Oxide de fer	1,562	0,3489	0,0793	2.
Oxide de manganèse.	0,790	0,1757	0,0385	I.
Perte au feu	0,198	0,0440	0,0390	I.
Silice	0,010	0,0022		
	4,440	0,9835.	•	

D'après ces proportions, la quantité d'oxigène des bases est encore ici moitié de celle de l'acide. Elles conduisent à la formule suivante :

$$_{2}\ddot{F}^{5}\ddot{P}^{4} + \ddot{M}^{5}\ddot{P}^{4} + _{10}Aq$$
,
ou $_{2}FP^{2} + MP^{2} + _{10}Aq$.

En calculant, d'après ces formules, les proportions exactes de ce phosphate, on trouve celles qui suivent:

		Oxigène.	
Acide phosphorique	0,4261	0,24	6.
Oxide de fer	0,3502	0,08	2.
Oxide de manganèse	0,1810	0,04	1.
Eau	0,0449	0,04	ı.
	1,0013.		

in comparant les deux phosphates que je viens de rire, on voit qu'ils ont entre eux de grandes difféces, et qu'on dont en faire deux espèces distinctes. Is le premier, la proportion d'eau est considérable, a quantité de fer est très-inférieure à celle du manèse; tandis que, au contraire, dans le second, il te très-peu d'eau, et le fer y est dominant. Les formes tallines confirment cette séparation.

a composition de ces phosphates s'oppose aussi au prochement qu'on serait peut-être porté à faire avec i qui est depuis long-temps connu; de sorte qu'il me it certain qu'on doit admettre, dans le système minégique, trois combinaisons de phosphate de fer et de ganèse. Pour qu'on puisse les comparer, je vais scrire ici le résultat de l'analyse que M. Berzelius a de l'ancien phosphate.

Protoxide de fer Protoxide de manganèse	0,3190; 0,3260;
Phosphate de chaux	0,0320;
	1,0050;

conduit à la formule :

 $F^4P^5+mg^4P^5.$

Examen chimique d'une tumeur encéphaloïde.

Par MM. E. A. R. Serms, membre de l'Institut, et A. BAUDRIMONT.

La tumeur qui fait le sujet de ce Mémoire existait dans toute la profondeur du foie, se prolongeait dans le ligament suspenseur de cet organe, et dans toute l'étendue de l'épiploon qui ne faisait que la recouvrir (1).

Ayant été frappés de l'analogie qui existait entre l'aspect de quelques parties de cette tumeur et la matière cérébrale, mais encore plus par l'odeur tout-à-fait semblable à celle du cerveau, que répandait cette substance, nous pensâmes à déterminer, par des moyens chimiques, si elle n'était réellement pas la matière cérébrale étudiée par M. Vauquelin.

Les quantités d'eau ayant été déterminées par les moyens ordinaires, et avet toutes les précautions nécessaires, pour la distinguer de celle retenue par la capillarité, a été trouvée de 0,65.

20 grammes de la substance encéphaloïde, dont l'eau avait été enlevée par la pression et l'intermède du papier joseph, furent broyés et mélangés avec 5 ou 6 parties d'alcool à 36°. Au bout de 24 heures de macération, on fit bouillir pendant un quart d'heure et l'on filtra. Après

⁽¹⁾ Cette tumeur a été trouvée chez une semme morte à l'hôpital de la Pitié. L'observation de la maladie, la description de la tumeur et les remarques auxquelles elle a donné lieu, seront publiées à part dans un des journaux de médecine.

le refroidissement, le liquide était laiteux, et après quelques heures, il commença à laisser déposer une matière loconneuse, blanchatre, formant des stries légèrement ucrées lorsqu'on remuait le vase qui la contenait. De nouvel alcool étant remis sur la substance non épuisée, oumis ensemble à l'ébullition et filtrés, au bout de ingt-quatre heures, laissèrent déposer des lamelles narées de plusieurs millimètres de surface. La substance yant été de nouveau traitée par l'alcool bouillant, il l'enleva presque plus rien. Toutes les liqueurs réunies. urent filtrées à froid; il resta sur le filtre une matière visseuse, blanche et satinée, qui l'avait tachée comme le l'huile aurait pu le faire. L'alcool filtré, étant soumis à l'évaporation, se troubla et laissa déposer une matière d'un rouge jaunâtre et moins consistante que la précédente parmi laquelle elle se trouvait mêlée. Le restant de l'alcool non évaporé était coloré, préciphait par l'eau de chaux et la teinture de noix de galle, et avait une saveur semblable à celle l'osmazome, mais en partie masquée par l'odeur nauséeuse du cerveau qu'il présentait encore.

Les mêmes essais ont été répétés plus tard pour déterminer la quantité de ces dissérens élémens : les deux matières grasses qui n'ont pu être suffisamment isolées pesaient ensemble 24 millig.; le résidu évaporé ou l'osmatome impur pesait 16 milligr.

Le résidu du traitement par l'alcool représentait presque, par son volume, celui de la substance emloyée; il était gris, sec, filandreux dans quelques paries et cassant dans d'autres. Traité par l'eau bouillante endant plusieurs heures, il lui céda une très-petite quantité d'un principe qui, après avoir été soumis à la filtration, précipitait par l'infusum de noix de galle, par une certaine quantité d'une dissolution de deuto-chlorure de mercure et se redissolvait dans un excès de la même dissolution; ce qui démontre évidemment que c'était de la gélatine dont le poids était de 24 milligr.

Le résidu était soluble à chaud dans une dissolution de potasse caustique, qu'il colorait fortement, et dans l'acide acétique qu'il colorait beaucoup moins. L'acétate de plomb étant ajouté à la première dissolution, ne précipitait pas en noir, comme l'a remarqué M. Vauquelin, en faisant subir un pareil traitement au résidu insoluble dans l'alcool de la matière cérébrale.

C'était de la fibrine dont le poids était 6 grammes 650 milligr.

Examen des deux matières grasses obtenues par le traitement alcoolique.

La matière blanchâtre obtenue par le premier traitement alcoolique de la matière encéphaloïde, jouissait des propriétés physiques qui ont déjà été indiquées; mais, de plus, lorsqu'on l'abandonne dans un vase ouvert, placé dans un endroit, même obscur, elle perd l'humidité qu'elle contient, devient translucide, se colore et paraît alors ressembler à la matière rougeâtre que l'on obtient en faisant évaporer l'alcool d'où la matière blanche s'était déposée.

Cette matière blanche est insoluble dans l'eau, à laquelle elle donne l'aspect d'une dissolution de savon. Si on les fait chauffer ensemble, ou si on y fait passer un rant d'air, elles forment une multitude de bulles qui èvent les unes sur les autres, et viennent crever à la sace. Lorsqu'au contraire la matière blanche est bien 1e, elle se boursousse à peine en sondant. Elle se out dans l'alcool froid, mais beaucoup plus facilement s l'éther; elle ne se liquésie pas à 100°. La potasse stique, dissoute dans l'eau, n'agit point sur elle, si 'est qu'elle semble en augmenter la consistance. L'asulfurique pur et concentré la colore en un rouge cé, moins pourpre et moins beau que celui que prend holestérine placée dans les mêmes circonstances. 'outes ces propriétés ont été étudiées comparativement la matière cérébrale provenant d'un cerveau humain; s il saut que la matière blanche soit bien sèche pour ndre une couleur prononcée par l'acide sulfurique, s quoi elle n'en prendrait qu'une rosâtre, très-pâle. a matière blanchâtre de la tumeur encéphaloïde étant cée dans un creuset de platine et soumise à L'action la chaleur, se fond et commence à se colonna avant : la dernière portion ne soit liquésiée. Si on élève la pérature en plaçant le creuset sur les charbons ardens, : commence par répandre une fumée noirâtre, fuligise et très-odorante. Plus tard, la matière s'enflamme épand une fumée blanche, très-épaisse et inodore, : nous crûmes un moment être produite par de l'acide sphorique formé par la combustion du phosphore en eur; mais un papier de tournesol humecté avec de u distillée, n'indique pas la présence d'un acide. Le rbon noir et luisant qui restait dans le creuset fut -long-temps avant d'être incinéré. Les cendres, las avec de l'eau distillée bouillante, n'indiquent, par

aucun réactif, la présence de l'acide phosphorique. L'expérience fut répétée avec le couvercle sur le creuset, il en sortit trois jets d'une flamme d'un blanc jaunâtre, fort remarquables par leur forme longue, étroite et lancéolée. Le résidu, incinéré et traité de la même manière par l'eau distillée, présenta le même résultat que dans l'expérience précédente. En traitant cette matière par de l'acide nitrique, on n'en obtint pas davantage. Enfin, en la traitant par du nitrate de potasse dont la pureté nous était connue, le mélange s'enflamma, et après l'avoir tenu en fusion pendant plus d'un quart d'heure, on le laissa refroidir et on le dissolvit dans l'eau distillée; la dissolution fut filtrée, et le carbonate de potasse qui s'était formé fut décomposé par l'acide nitrique, en n'en mettant, autant que possible, que la quantité nécessaire.

La dissolution fut soumise à l'ébullition pour chasser le restant de l'acide carbonique qui aurait pu y rester dissous. Elle manisesta un léger trouble par le chlorure de l'acide, et un trouble plus apparent par l'eau de chaux qui y détermina même un léger précipité; craignant encore que ce ne sût du carbonate de chaux, on y sit passer un abondant courant d'acide carbonique qui ne le dissolvit pas : ce que sit très-facilement l'acide nitrique.

Cette matière fut distillée dans un appareil fermé et terminé par un tube plongeant dans l'eau, pour voir s'il ne s'y condenserait pas du phosphore; mais cela n'eut pas lieu. Il ne se trouva dans le tube que quelques gouttelettes liquides et jaunâtres, ayant une apparence huileuse.

En mettant une petite portion de cette substance sur

un charbon, plaçant au milieu une très-petite lamelle de fer poli, et chauffant le tout à la flamme de réduction au moyen d'un chalumeau, la lamelle ne fond pas; mais, au moyen d'une loupe, on s'aperçoit facilement que sa surface est altérée.

Etant mise sur une lame de platine polie, et placée au-dessus de la slamme d'une lampe à l'alcool, elle se fond sans couler ni s'étendre, se noircit promptement et sinit par s'enslammer. Elle laisse sur la lame de platine une tache noire que la chaleur de la lampe à alcool ne peut saire disparaître; on ne peut non plus l'enlever par le frottement d'un linge humide. Si, au contraire, on la fait rougir dans un fourneau, la couleur noire disparaît entièrement, mais non sans laisser sur le platine des traces bien évidentes d'altération.

La cholestérine paraît avoir beaucoup d'analogic avec cette matière, mais elle en dissère essentiellement par son insolubilité presque absolue dans l'alcool froid, parce qu'elle ne noircit pas le platine d'une manière aussi indélébile, et parce qu'elle ne l'attaque pas.

L'éthal en dissère par son point de fusion et par sa volatilité.

La matière rouge paraît ne dissérer de la blanche que par sa consistance et sa couleur; encore la matière blanche, dont nous venons de décrire les propriétés, a toujours été employée lorsqu'elle était bien des lée par évaporation spontanée; et, comme nous l'avons dit, elle n'était pas blanche, mais bien rouge. Ce changement de couleur paraît plutôt dû à l'action de l'air, quand ça ne serait que comme corps hygrométrique, qu'à celle de la lumière; car, quand on la laisse dans

un verre à expérience, elle devient d'abord rouge à la partie exposée à l'air libre, et le reste est blanc; ce que l'on voit facilement au travers du verre. La matière rouge se comporte, dans toutes les circonstances, comme la matière blanche.

Nous pensons, sans cependant oser l'affirmer, que c'est une seule et même substance.

Enfin, en résumant ce qui vient d'être dit, cette tumeur paraît formée de:

Eau	65; 33,25;
tenant que des traces de phosphore Un principe immédiat, indéterminé par les chimistes, qui se transforme en gélatine par l'action de la chaleur, et que les anatomistes nomment corps mu-	I ,20 ;
queux	12;
Osmazome (1)	o8.
Perte	9 9 ,65.
Total	100.

⁽¹⁾ Nous n'avons pas signalé quelques sels que l'on obtient en incinérant la fibrine; comme ils se trouvent partout, nous avons pensé qu'ils ne présenteraient aucun intérêt.

Pouvoir thermo-électrique des métaux.

PAR M. BECQUEREL.

Des effets électriques produits dans une lame n fil de métal, pendant que l'on chauffe l'une nurs extrémités.

chaleur et l'électricité sont deux essets que l'on dans tous les phénomènes de la nature; lorsque maniseste, l'autre paraît ordinairement avec plus ns d'énergie. Leurs rapports mutuels sont donc mables pour la connaissance des propriétés phyde tous les corps.

olupart des physiciens du siècle dernier croyaient tité de la chaleur et du fluide électrique, qu'ils ient le feu élémentaire. L'abbé Nollet s'exprimait (Leçons de physique, t. vi, p. 252.) L'observient ici à l'appui de l'expérience, et nous porte re de plus en plus que le feu, la lumière et l'élecdépendent du même principe, et ne sont que trois cations différentes du même être. Ce n'est là hypothèse vague, fondée sur quelques faits que voulu trop généraliser.

nterl précisa davantage les rapports immédiats qui nt exister entre la chaleur et l'électricité; car il le premier l'idée que la chaleur était formée des principes de l'électricité. Cette conjecture ne fut ée d'aucune expérience propre à établir une e.

y vint ensuite, et montra que l'on pouvait rendre T. XLI. 23 incandescent un morceau de charbon, dans le vide, par le moyen d'un courant électrique très-énergique. Ce fait important donna un degré de plus de vraisemblance à la manière de voir de Winterl.

M. Seebeck, en découvrant les courans thermoélectriques, a établi de nouveaux rapports entre la chaleur et le fluide électrique, rapports qui jusqu'à présent n'ent conduit à aucune découverte importante sur l'identité présumée de ces deux principes. Néanmoins les faits qu'il a observés sont de nature à donner plus d'extension à la théorie de l'électricité.

M. Nobili, auquel la physique doit un grand nombre d'expériences ingénieuses et délicates, a envisagé la question d'une manière plus générale que l'on ne l'avait fait jusqu'à lui : il a cherché à prouver que tous les phénomènes électro-dynamiques sont dus au mouvement de la chaleur dans les corps conducteurs. Cette théorie est accompagnée d'observations importantes sur la question à laquelle elle se rattache. Dans l'état actuel de la science, il est bien difficile de se prononcer sur la nature de la chaleur et du fluide électrique, considérés comme provenant du même principc. Ce qu'il y a de mieux à faire, je crois, est de rechercher avec soin tous les rapports qui existent entre eux. En esset, de leur comparaison pourront résulter des notions importantes sur la cause qui les produit souvent simultanément. C'est la marche qui m'a paru la plus analytique.

Pour fixer de suite les idées sur une des causes qui produisent les phénomènes thermo-électriques, je pose le principe suivant, auquel j'ai été conduit par les expériences que je rapporterai ci-après. Quand un fil de rétal, ou une suite a, a', a'', etc. de molécules métalques, liées entre elles par la force d'agrégation, est a contact, par une de ses extrémités a, avec une source e chaleur b, d'une nature quelconque, à l'instant où chaleur commence à se propager, cette extrémité prend électricité positive, tandis que l'électricité contraire st chassée dans tous les sens; mais, a' recevant de la haleur de a, a" de a', etc., il s'ensuit que la seconde volécule, qui s'échausse aux dépens de la première, rend à celle-ci de l'électricité positive, et lui donne de 'électricité négative ; ainsi de suite pour les autres moécules. Dans le premier instant, on a donc une distriution d'électricité, semblable à celle qui est indiquée lans la sigure (3); dans le second instant, on aura areillement l'état que représente la sigure (4), et insi de suité. Les électricités positives et négatives, qui 'accumulent autour de chaque molécule, se recombinent ontinuellement; pendant tout le temps de la propaation de la chalcur, il se forme donc une suite de descripositions et de recompositions de fluide neutres l'après cela, comme l'électricité est en mouvement. le il ou le système ne manifestera aucune électricité libre ant qu'il sera isolé, ou du moins ne pourra manifester ru'un faible excès d'électricité négative, propre aux nolécules extrêmes. Mais si, par un moyen quelconque, n lui enlève une des deux électricités, l'autre pourra tre recucillie avec un condensateur.

Voici maintenant les saits sur lesquels cette théorie st établie :

On introduit un sil de platine dans un tube de verre sermé à la lampe par une de ses extrémités, et l'on sait

communiquer le bout libre de ce fil avec l'un des plateaux d'un condensateur de Volta, en évitant le contact des métaux hétérogènes; puis, au moyen d'une lampe à alcool on d'un autre foyer de chaleur, on chauffe jusqu'au rouge la partie du tube qui est sermée; en général, on n'obtient aucun esset électrique, résultant de l'élévation de température. Cela se conçoit, d'après ce que j'ai exposé plus haut; mais si l'on enroule, autour du bout du tube qui a été fermé, un sil de platine dont l'une des extrémités communique avec le sol, et que l'on chausse sortement ce bout, de manière à le saire rougir, le fil de platine, qui est dans l'intérieur du tube, acquiert un excès assez fort d'électricité positive. Ce fait prouve que l'électricité négative du fil extérieur, qui est repoussée vers la partie non chauffée, s'écoule dans le globe, tandis que l'électricité positive de celle que l'on a sait rougir pénètre le tube de verre, dont la température est également très-élevée, et se rend sur le condensateur en suivant le sil intérieur. J'ai vérisié avec l'apreil de M. Rousseau que le verre, qui a été chauffé à 90 ou 80°, et même au-dessous, devient conducteur de l'électricité, mème pour de très-saibles tensions.

On ne peut attribuer l'effet dont je viens de parler à l'une des deux électricités dégagées pendant la combustion; car le résultat est encore le même, quand, après avoir fait rougir fortement le tube, on retire le foyer de chaleur, et que l'on prend entre les doigts le bout libre du fil de platine extérieur; seulement l'effet est moins marqué. Il faut donc admettre le phénomène tel que je l'ai expliqué, c'est-à-dire, une suite de décompositions et de recompositions de fluide électrique, pen-

dant le mouvement de la chalcur dans une barre de métal; mais ce mouvement, comment dégage-t-il de l'électricité? est-ce par la vitesse de propagation ou de toute autre manière? C'est une question à laquelle on ne peut encore répondre : on doit se borner à étudier les phénomènes qui en résultent.

De plus, j'ai prouvé, il y a quelques années, que lorsqu'on élève la température de l'un des bouts d'un fil de platine, et que l'on pose l'autre dessus, il s'établit lans le creuset un courant tel, que le bout qui s'échausse prend à l'autre l'électricité positive. Ce courant continue jusqu'à ce que l'égalité de température se soit établic entre les deux bouts. Ce fait, que l'on avait attribué à une solution de continuité dans le circuit, est évidemment dû à ce qui se passe pendant la propagation de la chaleur; car le bout qui est chaud doit donner à l'autre son électricité positive et en recevoir l'électricité contraire.

L'expérience suivante vient encore à l'appui de la théorie. Soit un circuit fermé a, b, c, fig. (5), formé d'un fal de platine, dent les deux bouts ont été soudés avec le plus grand soin; toutes les parties peuvent alors être considérées comme homogènes. Si l'on élève la température de l'une d'elles, l'état d'équilibre de l'électricité ne sera pas troublé; cela se conçoit, puisque la propagation de la chaleur se fait également à droite et à gauche des points chaussés; mais si l'on fait un nœud en o, et que l'on porte le foyer de chaleur à peu de distance en F, il se produit aussitôt un courant électrique, dont la direction indique que l'électricité positive va à gauche du point o. Ce résultat s'explique aisément; en esset, le circuit ne

présente pas de solution de continuité; ce phénomène doit donc provenir d'une différence dans la propagation ou le mouvement de la chaleur : or, le foyer étant en F, cette propagation se fait inégalement; la partie Fo, dont la température est portée continuellement au rouge, se refroidit à cause de la présence de la petite masse o, laquelle, s'échauffant, prend l'électricité positive; le courant suit donc la direction a b c indiquée par la figure...

D'après cet exposé, il est assez naturel de supposer que, dans un circuit fermé, composé de deux fils ou barres de métal dissérent, si l'on élève la température d'une des soudures, et si le mouvement de la chaleur ne se fait pas de la même manière dans chaque métal, à droite et à gauche des points de jonction, il en résultera des essets électriques, qui étant inégaux et dirigés en sens inverse, produiraient un courant électrique dont l'intensité sera égale à leur différence. C'est ce que je vais démontrer dans les phénomènes thermo-électriques découverts par M. Seebeck.

§ II. De la cause des courans thermo-électriques dans les circuits formés de métaux différens.

Dans un circuit fermé cac'b, fig. (6), formé de deux fils, l'un de fer, l'autre de cuivre, soudés en c et c', si l'on maintient le point c et les points adjacens à droite et à gauche à une température constante, mais plus élevée que celle de c', en passant la partie oco' dans un tube de verre recourbé qui plonge dans un bain de mercure, ou a un courant qui suit la direction cab, et dont l'intensité est la même, tant qu'il n'y a pas de variations dans la température.

Une différence de température dans les parties de chaque métal qui avoisinent les points de jonction, n'est pas la cause qui influe sur la production des phénomènes thermo-électriques; car si l'on porte le foyer de chaleur en o ou en o', la chaleur ne tarde pas à gagner le point c, et le courant va toujours dans le même sens, quoique ce soit tantôt le fet, tantôt le cuivre qui ait la température la plus élevée. Il est probable que le rayonnement de la chaleur du cuivre au fer et du fer au cuivre, aux points du contact, est une des causes qui agissent avec le plus d'efficacité pour produire le courant.

Il est facile, en outre, de démontrer que ce courant est dù au mouvement de la chaleur d'un métal dans l'autre, et non à des effets chimiques, résultant de l'action de l'oxigène sur les métaux. On prend une cloche de verre, dans laquelle on pratique deux ouvertures latérales; à chacune d'elles on fixe un double crochet en platine avec du mastic. Ces deux crochets communiquem l'un et l'autre intérieurement avec les bouts d'un fil formé de deux autres, platine et or, ou platine et fer, et extérieurement avec les extrémités du fil d'un multiplicateur; puis l'on fait le vide sous la cloche et l'on y introduit du gaz hydrogène bien sec. Ces dispositions faites, on élève la température des points de jonction platine et or ou platine et ser avec une lentille; il se développe aussitôt un courant électrique, absolument semblable à celui que l'on obtient dans l'air et pour la direction et pour l'intensité; ainsi les altérations produites dans les métaux par l'oxigène, n'ont aucune influence sur la manifestation des courans thermo-électriques, qui sont dus seulement à la différence des mouvemens de la chaleur, quand elle passe d'une surface à une autre. Pour prouver ce dernier point, il faut mesurer avec exactitude l'intensité de chaque courant, et voir si elle n'est pas soumise à une certaine loi. J'ai commencé par construire une table qui donne avec exactitude les rapports entre les déviations de l'aiguille aimantée dans un galvanomètre et les intensités correspondantes du courant. La marche que j'ai suivie est la même que celle indiquée dans un de mes précédens Mémoires. Voici cette table. (Annales de Chimie et de Physique, t. xxx1, p. 371.)

Dévations	Intensités	Déviations	Intensités
de l'aiguille	du courant	de l'aiguille	du courant
aimantée.	électrique.	aimantée.	électrique.
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 1 1 1 2 1 3 4 5 6 1 7 1 8 1 9 2 0 2 1 2 2 3 2 4 2 5 2 6 2 7	0,50 1 1,50 2 2,50 3 3,50 4,50 5 5,55 6,10 6,62 7,15 7,85 8,55 9,27 10 10,85 11,70 12,50 13,30 14,22 15,14 16,35 17,57 18,78	28 29 30 31 33 34 35 36 37 38 39 41 41 41 41 41 41 41 41 41 41 41 41 41	20 21 22,65 23,92 25,20 26,20 27,20 28,74 30,28 32,12 34,14 36,07 38,00 40,70 43,40 46,47 49,55 51,59 53,63 56,77 59,92 63,96 68 72 72

soudé, par un de leurs bouts, un fil de platine et le fer, dont les deux autres bouts communiquaient le cuivre du galvanomètre. Les soudures ayant été lans de la glace fondante, excepté celle où le fer latine se réunissaient, on a élevé successivement la ature de cette dernière; des circuits formés avec es métaux ont été soumis à la même expérience, a obtenu les résultats suivans:

taux mposent ircuit.	Températures de l'une des soudures.	de l'aiguille	Intensités du courant.	Intensités calculées
	40° 30	520	76 56,76 38	76 57 38
argent	1	45 40	56,76	57
	20	40	38	
•	10	27	18,80	19
	40	• • •		80
cuivre) 3o	48 41 28	59,92	60
COTALE.	30	41	40,70	40
	10	28	20	20
	4 40	41	40,40	40
	40 30	41 36	30,28	30
et platine.	20	28	20	20
	10	18	10	. 10
	40	• •		••
et étain.	3 0	48 41 28	59,92	6 υ
••	20	41	40,70	40
	10	28	20	20
	∫ 40 30	34	27,20	26,84
et argent.	ქ 3 ი	28	20	20,13
: as as Berre.	20	22	13,30	13,42
	10	13	6,60	6,71

voit que si, dans ces divers circuits, on élève sucement la température d'une des soudures depuis usqu'à 40°, tandis que l'autre reste à zéro, l'indu courant électrique croît en raison de la température, c'est-à-dire que pour une température double, l'intensité du courant est double.

J'ai déjà fait voir, dans un précédent Mémoire, que plusieurs métaux, ceux surtout dont le terme de fusion ctaît très-éloigné, jouissaient de la même propriété; mais je n'avais pas démontré qu'elle s'appliquait à tous les métaux pour des températures au-dessous de 50°. Les appareils n'avaient pas alors le degré de sensibilité qu'on leur a donné depuis, et qui permet maintenant d'apercevoir des rapports qu'on ne pouvait trouver avant. Quant à ceux qui existent entre les intensités des conrans produits par le contact de divers métaux pour la même température, les premières expériences que j'ai faites pour y parvenir ont été sans succès. Je me bornai à former des circuits et à déterminer rigoureusement l'intensité du courant provenant de l'élévation de température à telle ou telle soudure. Toutes les fois que je changeais de circuit, les résultats cessaient d'être comparables; je ne tardai pas à en découvrir la cause : chaque circuit ne possédait pas le même pouvoir conducteur. à cause de la dissérence de grosseur et de longueur des fils métalliques, et de la nature de ces derniers. Je crus obvier à cet inconvénient en donnant aux sils les dimensions convenables; mais je n'atteignis pas encore le but; enfin, j'essayai si la perte que le courant éprouvait en passant d'un métal dans un autre, et qui variait ivant la nature de chacun d'eux, et par conséquent suivant chaque circuit, n'était pas un obstacle à la manisestation de la loi que je cherchais. Cette conjecture s'est vérissée. Pour que la perte fût constamment la même dans toutes les expériences, je composai un circuit de tous les méEn ne changeant pas de circuit, la conductibilité vait être toujours la même, et les résultats devecomparables. Toutes les soudures étaient à la tempe zéro, excepté une seule que je plaçais dans une de chaleur, suivant la méthode que j'ai déjà indi-Le tableau suivant renserme les divers résultats.

cuit no 1.

nations des dures.	Température de la soudure soumise à l'expérience.	Déviations correspondantes de l'aiguille aimantée.	Intensités du courant électrique.
lain	20°	56,5 0	31,24
platine.	2 .0	ι6	8,55
uivre	20	54,5 0	27,96
t cuivre.	20	4	2
 rgent	20	3 3	26,2 0
latine	20	3 9	36,07
e étain	2 0	7	3,5 0
cuivre	20	2	1
- t or	20	:	0,50

A l'inspection de ce tableau, on voit sur-le-champ que, pour une température donnée de 20°, par exemple; chaque métal acquiert une puissance ou action thermo-électrique, telle que l'intensité du courant électrique que l'on obtient par l'élévation de température d'une soudure, est égale à la différence des quantités qui représentent chacune de ces actions. Par exemple, pour le fer et le cuivre, en désignant par P cette action ou cette puissance, on a P. fer -P. cuivre = 27.96 pour l'intensité du courant lorsqu'on élève la soudure fer, cuivre à 20%; de même pour le platine et le fer P. fer -P. platine = 36,07. En retranchant la première de la seconde, ou a P. cuivre — P. platine = 8,11; or, l'expérience donne 8,55, qui en dissère peu. Pour la soudure ser, étain. P. cuivre — P. étain = 3,50; d'où P. fer — cuivre = 27,96 que donne l'expérience. Il est donc bien démontré que l'intensité d'un courant thermo-électrique est égale à la différence des actions thermo-électriques produites dans chaque métal par la même température; mais que est ce genre d'action? quoiqu'il soit difficile d'y répondre, on entrevoit néanmoins la cause qui peut la produire-En effet, on a, en représentant la puissance ou action thermo-électrique du fer à 20° par x,

P. platine ... x-36.

Dans cet arrangement. chaque métal est positif par apport à celui qui le suit, et négatif par rapport à ceux ui le précèdent.

Si x était connu, le pouvoir thermo-électrique de chaue métal s'en déduirait; mais comme le ser est positif ar rapport aux métaux mentionnés ci-dessus, on doit n conclure que sa valeur est supérieure à 36. De plus, n voit que l'or, l'argent, le zinc, et même le cuivre nt des pouvoirs à peu près égaux, puisqu'ils dissèrent e celui du fer de 28,20; 26,70; 26,96; 271,96. Or, uand on cherche parmi les propriétés calorifiques celles ui sont sensiblement les mêmes pour ces quatre méıux, on n'y voit que le pouvoir rayonnant qui s'y raporte. Il faudrait donc admettre que dans le contact de eux métaux dissérens, le rayonnement de chaque surice, est le même que celui qui a lieu dans l'air, et ue la différence des pouvoirs rayonnans détermine et e sens et l'intensité du courant; alors rien n'est plus acile que de déterminer x, car alors on a, d'après la able sormée par M. de Leslie:

$$x: x - 26,70::15:12.$$

5 et 12 sont les pouvoirs rayonnans du ser et de l'or, lest facile ensuite de trouver les valeurs relatives aux nétaux.

D	fer	133,50.
4.	161	133,30.
P.	argent	107,30.
P.	or	106,80.
	zinc	106,54.
	cuivre	105,54.
	étain	102,26.
	platine	97,50.

Ces valeurs se rapportent à une conductibilité électrique donnée; car, si l'on surchargeait le circuit, les nombres ci-dessus ne seraient plus les mêmes; mais rien n'est plus aisé que d'obvier à cet inconvénient. P. fer—P. cuivré est proportionnelle à la température et au pouvoir conducteur du circuit; si donc l'on représente cette dissérance par d pour un circuit dont le pouvoir conducteur électrique est 1 et la température 1, on aura pour un pouvoir m et une température t.

P. fer
$$-P$$
. cuivre $= mt\delta$;

de même:

P. fer -P. platine $= mt \delta';$ ainsi de suite, etc.

Il résulte de là que le rapport $\frac{mt \, \delta}{mt \, \delta'} = \frac{\delta}{\delta'}$ est indépendant du pouvoir conducteur du circuit et de la température. Il est encore le même pour un circuit quelconque, en employant une température t' et un pouvoir conducteur m'; car le facteur m' t' disparaît. L'expérience vérifie complètement ce résultat théorique, comme on peut le voir ci-après.

Circuit nº 2.

Désignation des soudures.	Température de la soudure soumise à l'expérience.	Déviations de l'aiguille aimantéc.	Intensité du courant électrique.
Fer platine	20	43	46,50
Fer cuivre	20	39,50	35,18
Cuivre platine.	20	20	11,70
Cuivre plomb	20	7,50	3, ₇ 5

cuit nº 3.

nation oudures.	Température de la soudure.	Déviations de l'aiguille aimantée	Intensité du courant.
_ Te	20	4o*	38
tine · · · ·	20	44,75	51
platine	20	22	13,30

circuit n° 1, on trouve
$$\frac{P. \text{fer} - P. \text{plat.}}{P. \text{fer} - P. \text{cuiv.}} = \frac{36,07}{27,96} = 1,29.$$

le circuit n° 2,
$$\frac{P'. \text{ fer } - P'. \text{ plat.}}{P'. \text{ fer } - P'. \text{ cuiv.}} = \frac{46,50}{35,18} = 1,52.$$

e circuit n° 3,
$$\frac{P''. \text{ fer } - P''. \text{ plat.}}{P''. \text{ fer } - P''. \text{ cuiv.}} = \frac{51}{58} = 1,34.$$

rapports sont sensiblement égaux, comme l'indithéorie; car les légères dissérences qui existent ux sont dans la limite des erreurs que l'on peut ettre en mesurant des phénomènes aussi délicats ux qui sont l'objet de ce Mémoire.

noyenne de ces trois nombres, 1,32, est le rapes différences ser-platine et ser-cuivre pour avoir conducteur quelconque et une température quelconque, mais insérieure à 50°. En faisant — P. platine = 1737, P. ser — P. cuivre = 1.

stant encore le rapport
$$\frac{P. \text{ fer}}{P. \text{ enivre}} = \frac{15}{12}$$
, on aura:

Métaux.	Pouvoirs thermo-électriques.
P. fer	
P. argent	4,07.
P. or	4,052.
P. zinc	4,035.
P. cuivre	4.
P. étain	3,89.
P. platine	3,68.

Ces valeurs seront les mêmes pour un circuit quelconque et pour tous les cas où les différences entre les pouvoirs thermo-électriques des métaux croissent comme les températures; ce qui a lieu pour celles qui sont audessous de 50°, et dans la supposition où ces pouvoirs seraient proportionnels aux pouvoirs rayonnans des métaux. C'est en faisant de nouvelles expériences qu'on pourra voir jusqu'à quel point est exacte cette hypôthèse fondée sur un fait qui paraît fondamental.

Dans le cas où elle ne le serait pas, on aurait toujours pour les pouvoirs thermo-électriques:

<i>P</i> . fer	=x.
P. argent	= x - 0.93.
P. or	= x - 0.948.
\hat{P} . zinc	= x - 0.965.
P. cuivre	=x-1.
P. étain	=x-1,11.
P. platine	= x - 1,32.

Toutes ces valeurs sont indépendantes du plus ou moins de chaleur et du refroidissement dans l'air, de la partie des fils ou barres situés au dehors de la source de chaleur. Il suffit, pour le prouver, de former un circuit mêmes dimensions en longueur et en grosseur, ver successivement la température de chaque sou- a même degré, toutes les autres étant à zéro, et quelles sont les intensités des courans. L'expémontre que ces intensités sont égales. Je me borne orter les expériences faites avec un seul circuit.

Dimensions des fils formant un même circuit.	Températures des soudures.	Déviations de l'aiguille aimantée.
ng. 3 décim., diam. 3 milli., long. 1 déc., diam. 3 mill.	15°	14°
ng. 1 décim., diam. 3 milli., long. 1 déc., diam. 1 mill.	15	14
ng. 3 décim., diam. 1 milli., long. 5 déc., diam. 1 mill.	15	14
ng. 3 décim., diam. 4 de mill.), long. 5 déc., diam. 4 de mill.)	idem .	idem.
ng. 3 décim., diam. 1 de mill.), long. 3 déc., diam. 1 demil.	idem.	idem.
1g. 3 déc., diam. \frac{1}{5} de mill. \], long. 3 déc., diam. \frac{1}{15} de mil.	idem.	idem.

eut objecter à cette permanence dans l'égalité de ité des courans que la conductibilité du circuit iminuée par la présence de fils très-fins de platine r, il ne passe plus alors qu'un courant d'une certensité, et qu'au-delà aucun accroissementne sau-tensité, et qu'au-delà aucun accroissementne sau-tendu sensible; à cela on répond que s'il en nai, on devrait trouver une certaine température are à 50°, passé laquelle le courant n'augmente : xli.

plus, et comme cette circonstance ne se présente pas, puisque l'intensité augmente comme la température, il faut donc admettre que pour la même conductibilité électrique et la même température inférieure à 50°, l'intensité du courant est indépendante de la longueur et du diamètre des fils.

On peut vérisier, avec les résultats précèdens, le fait bien connu que lorsque la température est la même dans toutes les parties d'un circuit composé de sils de dissérens métaux, le courant est nul, c'est-à-dire qu'il n'y a pas de développement d'électricité. Il faut pour cela que la somme des nombres qui représentent l'intensité des courans, pris chacun avec leurs signes, soit égale à zéro.

Je prends le circuit ser, platine, argent, cuivre, et j'affecte du signe + le nombre qui représente l'intensité du courant qui va à droite, et du signe — celui relatif au courant qui suit une direction opposée; on aura, en représentant les points de jonction des métaux par a, b, c, d et par A, B, c, D les intensités des courans dans les mêmes points.

$$B = +0.39$$
 $A = -1.32$.
 $D = +1.00$ $C = -0.07$.

Or, comme la somme A+B+c+D=o, le courant doit être nul; dans tout autre circuit on trouve la même chose. Cet accord entre les résultats de l'expérience justifient leur exactitude.

Dans un autre Mémoire, je ferai connaître les pouvoirs thermo-électriques des métaux pour des températures au-dessus de 50°. Les résultats que j'ai déjà obtenus

pour quelques-uns, entre autres pour l'or et l'argent, et que je ne rapporte pas ici dans la crainte d'abuser trop long-temps des momens de l'Académie; donneront plus d'extension encore à la théorie que j'ai exposée précédemment.

Je ne terminerai pas sans tirer quelques conséquences des faits qui ont fait l'objet de ce Mémoire.

Il est généralement admis que l'orsqu'une barre métallique plonge par un de ses bouts dans un milieu plus
chaud que l'air environnant, chaque point infiniment
petit de cette barre reçoit de la chaleur par le contact
du point qui précède, et en communique à celui qui
le suit; qu'un même point est influencé non-seulement
par ceux qui le touchent, mais encore par ceux qui
l'avoisinent à une petite distance, en avant et en arrière,
de manière qu'il se produit, dans l'intérieur de la barre,
un véritable rayonnement de molécule à molécule; d'où
il résulte que chaque point intérieur du corps communique de la chaleur à tous ceux qui l'environnent à une
petite distance, et en reçoit d'eux l'excès de cette seconde
quantité sur la première, détermine la quantité dont sa
température propre s'accroît à chaque instant.

Les actions électriques observées pendant la propagation de la chaleur, dans une barre métallique, produisent des effets analogues. Si l'on considère, par exemple, une molécule de cette barre recevant successivement de la chaleur et en communiquant aux molécules voisines, les électricités positives et négatives qui l'entourent, exercent des actions attractives et répulsives sur les électricités des molécules situées à peu de distance. Ainsi, tant qu'il y a rayonnement de chaleur d'une molécule à l'autre, il y a pareillement actions électriques à distance, deux effets qui ont de l'analogie ensemble et qui concourent à établir un nouveau rapport entre la chaleur et le fluide élastique.

Les effets électriques qui ont lieu pendant l'échaussement et le resroidissement des corps sont naître plusieurs conjectures que je ne dois pas passer sous silence. Une partie de l'électricité atmosphérique ne serait-elle pas due à une cause semblable?

Considérons un instant une portion de l'atmosphère dans un calme parfait et ayant partout la même température, l'état d'équilibre de son électricité ne saurait être troublé; mais si, par une cause quelconque, il survient un courant d'air plus froid qui pénètre cette portion, celle-cí se refroidira, prendra l'électricité négative et l'autre l'électricité positive. Le contact des molécules étant de peu de durée, en raison de la vitesse du courant, chacune d'elles devra conserver une partie de l'électricité qui s'est dégagée pendant le changement de température. Si les portions qui se sont refroidies renferment des vapeurs aqueuses, elles se condenseront, s'empareront de l'électricité et formeront un nuage chargé d'électricité négative. Dans le cas où l'air froid contient aussi des vapeurs, on a un nuage possédant l'électricité positive.

On a observé qu'en général l'air qui est à une certaine distance des maisons et des arbres possède l'électricité positive dans les temps froids et sereins; cela se conçoit, car l'air froid qui se trouve en contact avec la terre, après s'être échaussé à ses dépens, s'élève en raison d'une pesanteur spécifique moindre, et emporte avec lui l'électricité positive qu'il a prise pendant son réchaussement.

Je ne m'étendrai pas davantage sur les conséquences que l'on peut tirer des faits consignés dans ce Mémoire, lesquels faits sont de nature à établir de nouveaux rapports entre la chaleur et le fluide électrique. Des recherches ultérieures préciseront davantage ces rapports, et formeront probablement des élémens à la théorie de la chaleur.

Mémoire sur la réaction de torsion des lames et des verges rigides.

PAR M. FÉLIX SAVART.

(Lu à l'Académie des Sciences le 3 août 1829.)

Les lois de la force de torsion des fils tendus par des poids ont été déterminées par Coulomb avec beaucoup d'exactitude, et la balance de torsion, inventée par cet habile observateur, est devenue l'un des instrumens de précision le plus généralement employés par les physiciens. Il était naturel de présumer que ces lois pourraient s'étendre aux verges cylindriques rigides, en supposant que la rigidité produise dans les verges exactement le même effet que le poids tendant pour les fils 'flexibles: M. Poisson, dans son Mémoire sur l'équilibre et le mouvement des corps élastiques, a effectivement trouvé que les lois de la torsion des verges cylindriques étaient les mêmes que celles que Coulomb avait données pour les sils tendus; et M. Cauchy est encore retombé sur le même résultat d'analyse, en embrassant dans son calcul le cas plus général de la torsion des verges à sections rectangulaires, dont les côtés scraient entre eux dans des rapports quelconques. Il devenait donc indispensable de reprendre les recherches expérimentales de Coulomb, et de les étendre au cas des verges cylindriques, ou prismatiques à sections rectangulaires, ou même triangulaires, afin de voir jusqu'à quel point l'analyse et l'observation pourraient s'accorder ensemble: tel est le but que je me suis proposé dans ce travail (1).

§ I^{et}. Exposé des moyens d'expérience employés dans ces recherches.

Deux procédés bien distincts se présentent à l'esprit pour tordre, d'un arc déterminé, une verge cylindrique ou prismatique; l'un consisterait à la placer verticalement, son extrémité supérieure étant fixée dans un étau, et à agir sur son extrémité inférieure au moyen d'un levier composé de deux branches horizontales égales, tirées en sens contraire par des cordons qui passeraient sur des poulies, et auxquels on suspendrait des poids: l'autre consisterait à placer la verge horizontalement, l'une de ses extrémités étant fixée dans un étau, et l'autre étant appuyée contre une pointe conique

⁽¹⁾ Dans un travail sur la résistance du fer forgé, présenté à l'Académie des Sciences en 1819, M. Duleau, ingénieur des Ponts et Chaussées, avait déjà déterminé, par l'analyse et par l'expérience, les lois de la torsion des verges cylindriques, et il avait même pressenti les lois de la torsion des verges carrées; mais ces expériences ayant été faites sur une seule substance, et dans l'unique but de fournir aux ingénieurs des renseignemens exacts sur la résistance du fer forgé, leur auteur na s'était pas attaché à donner à son appareil de torsion toute la perfection qu'il y aurait infailliblement apportée, s'il se fût agi d'expériences de précision; de sorte que ce travail, si remarquable d'ailleurs par le grand nombre de faits qu'il contient sur la résistance que le fer oppose à la flexion, à la pression, etc., ne pouvait pas dispenser de reprendre la question générale de la torsion des verges de forme et de substance quelconques, exactement au même point où Coulomb l'avait laissée.

dont le sommet correspondrait au centre même de sigure le la petite face qui forme le bout de la verge, où l'on pratiquerait, à cet effet, une petite cavité destinée à recevoir le sommet du cône : dans cette disposition, la verge pourrait être tordue au moyen d'un simple bras de levier dirigé perpendiculairement à sa longueur et fixé tout près de son extrémité mobile. On conçoit que le premier de ces procédés serait bien plus sujet à erreur que le second, à cause du frottement considérable qui serait exercé sur les axes des poulies, quelque précaution qu'on prît d'aslleurs pour les rendre aussi mobiles que possible : en outre, la nécessité où l'on serait de suspendre des poids égaux à l'extrémité de chacun des bras du levier rendrait ce procédé peu commode pour l'observation. Le frottement de la pointe, dans la seconde disposition, est bien aussi une cause d'erreur; néanmoins on s'en aperçoit peu à l'observation, parce que, s'il était exprimé en poids, il ne serait jamais qu'une très-petite fraction des poids qu'il faut employer pour tordre les verges. Ces considérations m'ont déterminé à faire usage du second procédé de préférence au premier.

Afin de n'être pas obligé de faire construire un appareil particulier pour faire ces expériences, je me suis servi d'un étau ordinaire, d'environ 25 kilog., fixé horizontalement sur un établi de menuisier, et qui était destiné à saisir l'une des extrémités de la verge, tandis que l'autre extrémité était appuyée contre le sommet d'un petit cône pratiqué à l'extrémité d'un cylindre d'acier qui était fixé, à l'aide de brides et de vis, à un corps immobile. Une forte barre de fer ou de cuivre, percée, au milieu de sa longueur, d'un trou rectangulaire ou

carré, selon le contour de la section de la verge, embrassait l'extrémité de cette dernière d'une manière inébranlable, et servait à la tordre au moyen de poids suspendus à un fil d'acier très-fin, dont l'extrémité supérieure, contournée en boucle, reposait sur un petit couteau vissé dans la barre. Par cette disposition, la longueur du bras de levier était toujours la même (om, 141), et son propre poids n'agissait pas pour tordre la verge, de sorte qu'on n'avait besoin que de tenir compte des poids suspendus après le sil d'acier. Quant aux moyens de mesure, ils consistaient en un arc de cercle divisé (division décimale), dont le rayon était d'environ 25 centim., et qui était percé à son centre d'un tron au travers duquel passait la partie cylindrique de la pointe, autour de laquelle il se mouvait à frottement rude, de sorte qu'on pouvait le fixer au moyen d'une pince à telle hauteur qu'on voulait, ce qui était indispensable pour faire coıncider un trait quelconque de la division avec un semblable trait pratiqué à l'extrémité d'une lougue aiguille attachée au bras du levier : cette coıncidence était observée au moyen d'une forte loupe placée à l'extrémité d'un tuyau d'environ 2 décimètres de longueur et d'un petit diamètre, asin d'empêcher que l'œil pût se placer, tantôt plus haut, tantôt plus bas: cette loupe était d'ailleurs montée sur un pied mobile, qui permettait de l'élever et de l'abaisser à volonté.

On conçoit que, par cette disposition, il pouvait arriver que, quand on avait tordu la verge d'un certain arc, la force cessat d'agir perpendiculaizement à l'extrémité du levier : pour remédier à cet inconvénient, on avait soin de placer un contre-poids convenable vers celle des extrémités du levier qui était libre, et de ramener toujours ce dernier à l'horizontalité lorsque les poids étaient suspendus au petit fil d'acier. Enfin, lorsqu'on faisait usage de poids considérables, on avait soin de placer un niveau à bulle d'air sur la mâchoire inférieure de l'étau, afin de s'assurer si aucun dérangement n'était survenu dans cette partie de l'appareil, et d'y remédier si cela était nécessaire.

Comme toutes les expériences rapportées dans ce travail ont, en général, été faites de la même manière, je ne m'arrêterai pas à les décrire chacune cu particulier; je me bornerai à les présenter sous forme de tableaux, en les réunissant par groupes, dont chacun, considéré isolément, embrassera l'une des lois de la réaction de torsion.

§ II. Rapport des arcs de torsion avec les forces qui les produisent, lorsque la longueur reste constante.

Pour les fils flexibles tendus par des poids, les arcs de torsion étant constamment proportionnels au moment de la force, lorsque la longueur reste la même, il était très-présumable qu'il en serait de même pour les verges eylindriques; mais il n'était pas aussi facile de prévoir ce qui arriverait dans le cas où les verges seraient parallélépipédiques, ou lorsqu'elles se transformeraient en des lames ou plaques plus ou moins larges et minces. Toutefois l'expérience montre que la loi qui convient aux fils tendus par des poids est encore celle qui convient aux verges et aux lames, quel que soit le contour de leur section transversale.

(378) Cylindre de laiton tiré à la filière;

Diamètre.... o ,00672; Longueur... o ,649.

Arcs de torsion.	Poids observés.	Paids calculés.
1°. 2 3 4 5 6 7 8 9	160 gram. 320 480 640 .798 .957 .1115 .1275 .1434 .1590	160 gram. 320 480 640 800 960 1120 1280 1440 1600

Si l'on regarde comme exact le poids de 1608, qui correspond dans cette expérience à un arc d'un seul degré, les poids calculés d'après la loi de la proportionnalité de la force à l'arc de torsion, seront, jusqu'à un arc de 10 degrés, tels que le représente la troisième colonne du tableau précédent : il ne commence à y avoir de différence entre l'expérience et le calcul que quand l'arc devient plus grand que 4 degrés; or, cette différence est de 10 grammes pour l'arc de 10°, au-delà duquel l'expérience n'a pas pu être continuée, parce que le métal commençait à se tordre d'une manière permanente. Les expériences qui suivent montreront que cette différence, d'ailleurs légère, doit être attribuée à la presqu'impossibilité de serrer un cylindre entre les màchoires d'un étau, sans qu'il puisse s'y mouvoir d'une

e quantité, lorsqu'une force extérieure un peu conable agit pour le faire tourner. On pourrait objecter 1 le serrant très-fortement, on parviendrait à l'emer de tourner; mais alors on l'aplatirait d'une quannotable, et il ne serait plus dans les conditions où suppose qu'il doit être.

ge prismatique carrée de cuivre, tirée à la filière;

Longueur..... o ,6567; Côté du carré... o ,00566.

torsion.	Poids observés.	Poids calculés.
10.	126 gram.	126 gram.
2	252	252
3	378	3 ₇ 8
4	3 78 50 5	504
4 5	63o	63o
6		756
7	757 880	882
7 8	1008	1008
9	1135	1134
10	1258	1260
11	1388	1386
12	1515	1512

ns cette expérience, les poids sont exactement proonnels aux arcs, jusqu'à celui de 5 degrés, et en lant les autres d'après ceux-ci, on voit que l'accord, la deuxième et la troisième colonne, peut être recomme parsait, car une dissérence de quelques nes peut être considérée comme nulle, lorsqu'il de poids un peu considérables.

Verge à section rectangulaire.

La même précision que nous venons d'observer pour les verges prismatiques carrées, se retrouve dans celles dont la section est un rectangle dont les côtés diffèrent peu entre eux, comme on peut le voir dans le tableau suivant.

Verge de laiton, tirée à la filière;

Longueur.... o^m,997; Epaisseur.... o ,00356; Largeur.... o ,0092.

Arcs de torsion.	Poids observés.	Poids calculés
10.	558,5	55 € ,739
2	111	111,498
3	167	167,217
4	167 223,5	222 ,956
4 5	279	278,695
6	334	334 ,434
7 .	390	390 ,173
7 8	447	445 ,912
9	501	501 ,6 51
10	557	557 ,390
11	612,7	613,129
I 2	670	668 ,868.

Dans cet exemple, comme les poids qui correspondaient aux arcs de 1, 2, 3, 4 degrés ne s'accordaient pas parsaitement entre eux, j'ai àdditionné tous les nombres donnés par l'expérience, et je les ai divisés par la somme des degrés de tous les arcs, asin d'obtenir un degré moyen,

at à l'aide de ce degré ainsi obtenu que la troisième ne a été calculée.

nesure que les lames deviennent plus larges et plus s, c'est-à-dire, à mesure qu'on peut mieux les fixer les mâchoires de l'étau et après le bras de levier, de la proportionnalité de la force à l'arc de torsion ifie avec un lus grande exactitude.

Lame de verre à vitre;

Longueur	o ^m ,63;
Largeur	o ,0544 ;
Epaisseur moyenne	0 ,001516.

Arcs de torsion.	Poids observés.
1°. 2 3 4 5 6.	70 grammes. 140 210 281 350 420.

est à remarquer que la structure du verre approt beaucoup plus de l'homogénéité que celle des mé-, éest sans doute à cela qu'il faut attribuer que la est vérisiée jusqu'à l'arc de six degrés dans l'exemrécédent, limite qui n'a pu être dépassée dans la te que la lame ne se brisât.

Lame d'acier sondu laminée;

Longueur..... 0^m,2194;

Largeur..... o ,05187;

Epaisseur..... 0,00117.

Arcs de torsion.	Arcs de torsion. Poids observés.		
1°.	98 gr. 196 294 392 491 589 685	98 gr. 196 294 392 490 588	
3	. 190 201	190	
4 5	392	392	
5 6	491 580	490 589	
7	685	686	
8	784 882	784 882	
9 10.		882 980.	
10.	979.	900.	

La loi dont il s'agit s'étend non-seulement aux lames à section transversale rectangulaire, dont les côtés sont entre eux dans des rapports quelconques, mais elle s'étend encore aux verges dont la section est un triangle équilatéral, de sorte qu'il est naturel de conclure de ces diverses expériences qu'elle se vérifierait, quelle que fût la section des verges.

Verge prismatique triangulaire de cuivre, tirée à la filière;

Longueur..... o^m,6383. Côté du triangle... o ,0088.

Arcs de torsion.	Poids observés.	Poids calculés
1°. 2 3 4 5 6 7 8.	1415,5 283 426 566 708 850 990	1415,5 283 424,5 566 707,5 849 990,5

§ III. Loi des longueurs.

Verge carrée d'acier sondu, urée à la filière;

Torsion de.... 1°. Côté du carré... 0°,00572.

Longneurs en décimètres.	Poids observés.	Poids calculés.	
12	132 gr.	132 gr.	
11	145	144	
10	159	158,4	
9	175	176	
9 8	198	198	
7	226	226,3	
, 7 6 5	263	264	
5	317	316,8	
4 3	317 395	396	
3	525	528 ·	
· 2	787	792	
ı.	1575.	1584.	

résulte, de la comparaison des nombres contenus la deuxième colonne aux longueurs indiquées dans remière en décimètres, que les dimensions transales restant constantes, l'arc de torsion restant égaent constant, les poids sont en raison inverse de la gueur, et que, par conséquent, les deux dimensions sversales restant les mêmes ainsi que les poids, les de torsion sont directement proportionnels aux lonars; car, si l'on suppose cette loi exacte et que l'on e le calcul, en partant du poids qui se rapporte à la grande longueur, on obtient les nombres contenus

dans la troisième colonne, nombres qui dissèrent trèspeu de ceux qui leur correspondent dans la seconde. On remarque seulement que, pour les longueurs de 4, 3, 2, 1 décimètres, les poids donnés par l'expérience deviennent un peu trop faibles, et d'autant plus que la longueur est moins grande; ce qui provient évidemment de ce que la verge ayant alors une grosseur considérable relativement à sa longueur, elle se tordait d'une manière permanente, à la vérité d'un très-petit arc; mais néanmoins cela suffisait pour rendre l'observation incertaine au point qu'il était presque impossible d'apprécier le poids exactement, même à 10 ou 20 grammes près.

Cette loi n'est pas limitée au cas de la verge carrée; elle convient aussi aux verges cylindriques, à celles dont la section est un triangle équilatéral; elle s'étend même au cas des lames ou plaques larges et minces.

Lame de verre;

Largeur... 0,0544; Epaisseur.. 0,001516; Torsion de 1°.

Longueurs.	Poids.
o ^m ,63	70 gr.
o ,315	. 140.

Planche de chêne;

Largeur... om, og6;

Epaisseur.. o ,0017;

Torsion de 1°.

(385)

Longueurs.	Poids.
o=,5764	35,93
o ,2882.	7,87.

Verge prismatique triangulaire de cuivre.

Côté du triangle... om,0088; Torsion de..... 10.

ongueurs.	Poids observés.	Poids calculés.
o ^m ,637	1415,5	1415,5
o,492	183 ,5	183 ,2
o,360	249 ,5	250 ,37
o,2415	372 ,5	373 ,23
o,154.	580.	585 ,29.

V. Loi des sections transversales semblables.

1º. Verges cylindriques.

Verges cylindriques de cuivre, tirées à la filière;

Longueur commune... om,649.

o=,0024·	Nº 2. Dia.	om,00458.	No 3. Dia.	om,00691.	Nº 4. Dia.	om,00904
Poids calculés.	Poids observés.	Poids calculés.	Poids observés.	Poids calculés.	Poids observés.	Poids calculés
25,97 5,94 8,91 11,88 14,85 17,82 20,79 23,76 26,73 29,67 32,67 35,64 41,55	41 gr. .83 . 125 .166 .205 .248 .287 .327	415,17 82,34 123,51 164,68 205,85 247,02 288,19 329,36	207 87 . 415 625 830 1030 1240 1450 1660	20781. 414 621 828 1035 1242 1449 1656	580 gr. 1 i 55 1 7 i 5 2 3 20	580 gr. 1160 1740 2320

Si on élève à la quatrième puissance les diamètres deces quatre cylindres, on aura les nombres suivans: 33,1776; 440,00935696; 2279,88105361; 6678,41990656, qui sont entre eux comme les nombres 1; 13,262; 68,717; 201,293: d'un autre côté, les poids étant entre eux comme les nombres 1; 13,862; 69,697; 195,286, on peut conclure de cette expérience que la longueur et l'arc de torsion restant constans, les poids sont en raison directe de la quatrième puissance du diamètre, et que, par conséquent, la longueur et le poids restant constans, les arcs sont en raison inverse de la quatrième puissance du diamètre ou du carré de l'aire de la section transversale. On pourrait cependant remarquer que les nombres 201,293 et 195,286 disserent entre eux d'une quantité assez notable; mais il faut observer que le cylindre nº 4 ayant un diamètre de près d'un centimètre, il ne pouvait être tordu que par des poids considérables, et que, quand il était abandonné à lui-même, il ne revenait pas parfaitement à sa première situation; ce qui rendait l'observation des arcs très-longue et très-difficile: ensin, les verges de cuivre que j'ai employées ayant été tirées à la filière, elles n'étaient pas exactement cylindriques, de sorte que les diamètres indiqués dans le tableau ne prises suivant diverses diamétrales; et si l'on fait attention que si le diamètre du n° 4 était diminué d'environ : de millimètre, la dissérence deviendrait presque nulle; on sera surpris que l'expérience s'accorde si bien avec le calcul.

2º. Verges carrées.

s prismatiques carrées de cuivre, tirées à la filière; Longueur commune... om,649.

	Nº 1. Côté du carré o = ,00468.	N° 2. Côté du carré o™,00566.	Nº 3. Côté du carré o=,00918.
).	Poids.	Poids.	Poids.
•	598,5 119 178,5 238 297,5 357.	1278.5 255 . 382,5 509.	880 5. 1760 2040 3520.

côtés des sections transversales de chacune de ces étant élevés à la quatrième puissance, on obtient nbres suivans: 479,71512576; 1026,27966736; 13740176, qui sont entre eux comme les nombres 393; 14,8043: tandis que les poids correspondans mme les nombres 1; 2,1429; 14,7899; d'où l'on er cette conséquence que la longueur de la verge c de torsion restant constans, les poids sont en directe de la quatrième puissance du côté du carré; séquent, la longueur et le poids restant constans, sont en raison inverse de la quatrième puissance du carré, ou du carré de l'aire de la section trans-

r les trois verges de cette expérience, les poids sensiblement proportionnels aux arcs; ce qu'il

saut attribuer à ce que, à raison de leur sorme, il était plus sacile de les sixer dans l'étau; aussi la loi de la proportionnalité des poids aux quatrièmes puissances du côté des carrés, se vérisse-t-elle d'une manière qu'on peut regarder comme rigoureuse.

3°. Verges à sections rectangulaires semblables.

Comme il serait très-difficile de saire tirer à la silière des verges de métal ayant des sections rectangulaires exactement semblables, je me suis décidé à faire cette expérience sur du bois; mais ici il fallait éluder une autre difficulté; c'est que l'élasticité du bois n'étant pas la même dans tous les sens, il fallait nécessairement que les faces des verges conservassent exactement les mêmes relations de position par rapport aux axes d'élasticité, sans quoi les résultats n'eussent point été comparables. Ainsi, par exemple, si, dans un même morceau de hêtre, on taille deux petites verges dont les sections soient des rectangles un peu allongés et dont les arêtes soient parallèles à la direction des fibres du bois, leur réaction de torsion sera très-dissérente si l'une d'elles a ses grandes faces parallèles à l'axe d'élasticité intermédiaire, c'est-à-dire, au rayon de l'arbre, et si l'autre les a parallèles au sens de moindre élasticité, c'est-à-dire, aux couches ligneuses; c'est ce que prouve l'expérience suivante faite sur deux verges de hêtre prises à côté l'une de l'autre dans le même morceau, et qui avaient les dimensions suivantes:

> Longueur.... o ,015333; Largeur.... o ,015333; Epaisseur.... o ,00404.

Un poids de 195,25 suffisait pour tordre d'un degré celle de ces verges dont les grandes faces étaient parallèles à la direction de moindre élasticité, tandis qu'il fallait 245,8 pour tordre du même arc celle dont les grandes faces étaient parallèles à l'axe d'élasticité intermédiaire. Ce résultat montre donc que, pour chercher la loi des verges à sections semblables sur du bois, il fallait employer la même verge et la diminuer ensuite en l'usant parallèlement à ses faces, afin que les directions des élasticités par rapport aux faces ne fussent point changées.

Verges de chêne;

Longueur constante... om,5235.

Arc de torsion.	No. 1. Largeur om, 046634. Epaisseur o ,01059.	N° 2. Largeur 02,023317. Epaisseur 0,005295.
torsion.	Poids.	Poids.
1°. 2 3 4	355 710 1066 1422.	44 66 89.

Dans ces deux verges, les carrés des aires des sections transversales sont entre eux comme 1: 16, puisque les dimensions de la plus grande sont doubles de celles de la plus petite; et les poids sont entre eux comme 1: 16, 1364: ainsi, pour les verges à sections rectangulaires semblables, les poids sont encore en raison directe du carré de l'aire de la section transversale, comme nous avons trouvé que cela avait lieu également pour les verges cylindriques et prismatiques carrées, et comme nous allons voir que

cela a encore lieu pour les verges prismatiques triangulaires.

4°. Verges triangulaires.

Verges prismatiques triangulaires équilatérales de cuivre, tirées à la blière;

Longueur communc... om,6383.

Arc	•	No 1. No 2. mm ôté du triangle 4.35. Côté du triang. 7.8.		Nº 3. Côté du triang. 8.8. Poids		
de orsion.	Poids		Poids Poids			
	observés.	calculés.	observés.	calculés.	observés.	calculés.
ı°.	86,35	85,37	86 sr.	86 sr.	1416.5	1418,51
3 3	16,7 25,05	16,74 25,11	172 358	172 258	283 426	283,02 424,53
	33,45	33,48	344.5		566	566,04
4 5	41,2	41,85			708	707,55
6 7.8	50 ,2	50 ,22	515	516	850 990 1130	849,06 990,57 1132,08

Les côtés des triangles qui forment les sections transversales de ces trois verges étant élevés à la quatrième puissance, on obtient les nombres 358,06100625; 3701,5056; 5996,9536, qui, en prenant le 1^{er} pour unité, sont comme les nombres 1; 10,3376; 16,7484. Les poids sont d'ailleurs comme 1; 10,2748; 16,9068, de sorte que la même loi de la proportionnalité des poids au carré de l'aire de la section transversale, se vérifiant encore ici avec une exactitude très-remarquable, on peut tirer des faits précédens cette loi générale: Pour les ver ges à sections semblables, la longueur et l'arc de torsion restant constans, les poids sont en raison directe de la quatrième puissance des dimensions linéaires de la section; et la longueur et le poids restant constans, les arcs sont en raison inverse de la quatrième puissance des dimensions linéaires de la section.

§ V. Influence des dimensions transversales dans les verges dont les sections sont rectangulaires, mais ne sont pas semblables.

D'après la remarque que nous avons faite plus haut à l'occasion de la loi de torsion des verges dont les sections sont rectangulaires et semblables, il fallait ici, par les mêmes raisons, avoir égard à l'état élastique de la substance qui formait les verges, et, de plus, il n'était pas possible de faire l'expérience sur une seule verge de bois diminuée successivement d'épaisseur, attendu que les dimensions ne devant point être diminuées proportionnellement, l'influence des élasticités transversales ne serait plus la même dans les dissérens cas : en conséquence, il m'a semblé qu'il était préférable de faire cette expérience sur une substance qu'on pût regarder comme sensiblement homogène, et j'ai choisi pour cela le plâtre, qui, ainsi qu'on peut le constater au moyen des vibrations sonores, ne presente que des dissérences d'élasticité fort légères ; et, pour atténuer autant que possible les causes d'erreurs, j'ai opéré sur la même verge diminuée ensuite d'épaisseur et de largeur, la longueur demeurant constante.

Longueur constante... om,374333.

N° 1.

Largeur.... 0,0271.

Epaisseur... 0,00698.

Arc de torsion.... 1°.

Poids.... 120 gr.

N° 2.

Largeur... 0,017213.

Epaisseur... 0,005188.

Arc de torsion... 1°.

Poids.... 305,33.

Si l'on prend le produit des cubes des dimensions transversales, et qu'on le divise par la somme des carrés de ces mêmes dimensions, on aura les nombres suivans: 8642,513319; 2203,406422, qui sont entre eux comme les nombres 3,922 et 1; d'un autre côté, 120 et 30,33, qui représentent les nombres de grammes nécessaires pour tordre chaque verge d'un degré, sont entre eux comme 3,956 et 1; de sorte qu'on tire de là la loi suivante: dans les verges à sections rectangulaires les poids sont directement proportionnels au produit des cubes des dimensions transversales, divisé par la somme des carrés de ces dimensions, et par conséquent les arcs sont en raison inverse du produit des cubes des dimensions divisé par la somme de leurs carrés.

Il suit de cette loi que, si la largeur des verges reste constante, et qu'elle soit très-grande relativement à leur épaisseur, les poids seront sensiblement proportionnels aux cubes des épaisseurs, même dans le cas où l'élasticité n'est pas la même dans tous les sens; ce qui est en effet conforme à l'expérience.

(393)

Laine de chône.

Longueur Largeur Epaisseur	. o ,096. . o ,00537.
Arc de torsi Poids	

Il suit aussi de la loi précédente que, pour les lames larges et minces, les poids sont sensiblement proporionnels à la simple largeur; ce qui s'accorde égalenent avec l'expérience.

Lame de verre.

Longueur on Largeur o Epaisseur o Arc de torsion	,0544. ,001516.
Poids 70	

Rapport des largeurs... 1:2,1366. Rapport des poids..... 1:2,0588.

RÉSUMÉ.

Les divers résultats auxquels nous avons été conduit lans ce travail peuvent se réduire aux lois suivantes:

1°. Quel que soit le contour de la section transversale des verges, les arcs de torsion sont directement proportionnels au moment de la force et à la longueur.

- 2°. Lorsque les sections des verges sont semblables entre elles, qu'elles soient d'ailleurs circulaires, triangulaires, carrées, ou des rectangles très-allongés, les arcs de torsion sont en raison inverse de la quatrième puissance des dimensions linéaires de la section.
- 3°. Lorsque les sections sont des rectangles et que les verges possèdent une élasticité uniforme dans tous les sens, les arcs de torsion sont en raison inverse du produit des cubes des dimensions transversales, divisé par la somme de leurs carrés; d'où il suit que, si la largeur est très-grande relativement à l'épaisseur, les arcs de torsion seront sensiblement en raison inverse de la largeur et du cube de l'épaisseur, lois qui sont encore vraies dans le cas où l'élasticité n'est pas la même dans toutes les directions.

Ces lois sont, pour le cas particulier des verges cylindriques, les mêmes que celles que M. Poisson a obtenues par l'analyse; et, pour le cas plus général des verges cylindriques et des verges rectangulaires, exactement les mêmes que celles que M. Cauchy a publiées dans un travail postérieur à celui de M. Poisson: on peut même ajouter que le calcul ne s'est jamais mieux accordé avec l'expérience qu'il ne le fait en cette circonstance. Ainsi, à l'avenir, dans toutes les applications aux constructions ou aux arts, on pourra faire usage de ces lois sans craindre de commettre aucune erreur; seulement, lorsqu'il s'agira de la réaction de torsion de l'acier et des alliages, il faudra avoir égard aux circonstances qui auront accompagné le refroidissement de ces substances.

En esset, tant que les métaux sont purs, le recuit ni la trempe ne paraissent insluer en rien sur leur résisnce à la torsion; c'est du moins ce que j'ai observé sur cuivre, le platine et le ser; mais il n'en est plus de ême pour les alliages tels que le laiton et le métal des mtams, non plus que pour l'acier, ainsi qu'on peut le sir dans ces tableaux.

Fil de laiton tiré à la filière et aplati au marteau:

Longueur..... o^m,3; Arc de torsion... 1°.

Etat du corps.	Poids.
Ecroui. Refroidissement lent. Idem subit. Idem lent. Idem subit. Idem lent. Idem lent. Idem lent. Idem lent. Idem lent. Idem subit.	3575.5 370 357.5 370 355 367 355

Plusieurs autres verges de laiton ont offert exactement is mêmes résultats, de sorte que cette substance ne content nullement pour faire des recherches sur les lois de force de torsion, vu qu'il est assez difficile de recuire ien uniformément une verge un peu longue. Il peut onc arriver que la réaction de torsion ne soit pas la même ans toute la longueur, comme on le voit dans l'exemple uivant:

Verge prismatique carrée de laiton tirée à la filière :

Longueur	1 ^m ,302;
Còté du carré	0,00572;
Arc de torsion	•
Poids pour l'une des moitiés	110 gr.
Pour l'autre moitié	_

Alliage des tamtams, verge à section rectangulaire:

Longueur	om, 144;
Largeur	0 ,01732;
Epaisseur	0,00256;
Arc de torsion	10

Refroidissement.	Poids.
Lent Subit Subit	380 300 380 300.

Ainsi, un refroidissement lent produit sur cette su stance un effet analogue à celui qu'il produit sur le laito c'est-à-dire, une réaction de torsion plus grande.

Acier sondu; verge à section rectangulaire:

Longueur	o=,14;
Largeur	0 ,0156;
Epaisseur	o ,oo56;
Arc de torsion	10.

Refroidissement.	Poids.
Subit	2500 gr.
Lent	2670
Subit	2400
Lent	3000
Subit	2900
Subit	2700
Subit	2900
Lent	29 50-

Comme on le voit par ce tableau, les circonstances particulières du refroidissement ont ici une grande influence sur la réaction de torsion; mais, néanmoins, un refroidissement lent produit toujours une réaction de torsion plus grande qu'un refroidissement subit; ce qui s'explique très-bien, puisque les particules ont alors le temps de s'arranger avec régularité. La différence entre la trempe de l'acier et celle du métal des tamtams disparaît donc en cette circonstance; mais il n'en est pas moins remarquable que l'acier augmente de dureté par un refroidissement subit, tandis que la dureté du métal des tamtams diminue.

Il aurait été extrêmement curieux de rechercher, pour chaque substance, le point où elle cesse de revenir à sa première position, lorsqu'elle a été tordue par un poids qui excède sa réaction de torsion, et de voir quel rôle joue le temps dans le déplacement des particules soumises ainsi à une force extérieure : j'ai fait quelques tentatives à ce sujet, mais je n'ai pas encore eu le loisir de terminer mon travail. Je puis cependant déjà dire ici que, quelque faible que soit la force qui tord la verge, celle-ci commence toujours par se tordre d'une manière permanente avant de réagir comme si elle était parsaitement élastique, et que, si l'on augmente la force, il s'opère une nouvelle torsion permanente, et ainsi de suite; enfin, que, si on laisse la force agir pendant plusieurs heures, l'arc de torsion augmente, mais d'une quantité qui décroît insensiblement. Il serait très-utile de continuer ces recherches, parce qu'elles sont de nature à amener des résultats importans touchant les forces auxquelles les particules des corps sont soumises.

Action de la potasse sur les matières organiques.

PAR M. GAY-LUSSAC.

(Institut, 20 jaillet 1829.)

M. Vauquelin, en traitant l'acide pectique par la potasse, dans un creuset, l'a converti en oxalate de potasse. Cette expérience m'a suggéré l'idée de soumettre au même traitement la matière ligneuse, qui n'est pas sans analogie avec l'acide pectique, et j'ai en effet obtenu le résultat que j'attendais.

J'ai pris 5 gr. de coton que j'ai mis dans un creuset de platine avec 25 gr. de potasse à l'alcool, et j'ai ajouté un peu d'eau au mélange. Le creuset a été chaussé modérément sur la lampe à esprit-de-vin, loin de la chaleur rouge. Le coton résiste quelque temps à l'action de l'alcali; mais il finit par se ramollir; le mélange se tuméfie sans se charbonner, et l'action de l'alcali sur la matière ligneuse s'annonce par un dégagement d'hydrogène. Pendant ce mouvement de tuméfaction, on doit remuer continuellement le mélange. Lorsqu'il est apaisé, on dissout la masse dans l'eau, et on sursature légèrement avec de l'acide nitrique; elle donne alors avec le nitrate de plomb un abondant précipité qui, traité par l'acide hydrosulfurique, produit de très-beaux cristaux d'acide oxalique. Avec le nitrate de chaux, on obtient aussi un précipité très-volumineux d'oxalate de chaux.

La sciure de bois, soumise au même traitement que le coton, m'a donné un résultat semblable.

Le sucre, mélangé avec quatre à cinq fois son poids de

tasse, a d'abord bruni; mais ensuite il a blanchi et a urni beaucoup d'acide oxalique.

L'amidon forme avec la potasse une masse très-glutiuse, qui se maintient long-temps dans cet état. L'adtion d'une nouvelle quantité d'alcali détermine la puéfaction; le mélange se tuméfie et se convertit en calate de potasse.

La gomme et le sucre de lait sont également transrmés en acide oxalique, avec dégagement de gaz ydrogène.

Mais une des plus remarquables de ces transformaons en acide oxalique est celle de l'acide tartrique. Il
y a point tumescence; le mélange ne noircit point,
, ce qui mérite une attention particulière, il se dégage
ne si petite quantité d'hydrogène que l'on doit admettre
n'elle est due à la présence d'un peu de matière végéle étrangère. Lorsqu'on veut recueillir l'hydrogène,
n fait l'expérience dans une cornue à laquelle on adapte
n tube de verre un peu long, et que l'on: fait plonger
a-dessous d'une couche d'eau dans un peu de mercure,
our éviter qu'il y ait absorption. La cornue peut être
hauffée dans un bain d'huile ou de mercure, et il est
lors facile de reconnaître qu'une température de 200°
u plus suffit pour la formation de l'acide oxalique.

L'acide citrique et l'acide mucique produisent aussi eaucoup d'acide oxalique. J'en ai encore obtenu avec acide succinique; mais l'acide benzoïque a résisté à action de la potasse et s'est conservé sans altération.

L'acétate de potasse, chaussé avec un excès de potasse, 'est transformé en carbonate. J'ai cependant obtenu un eu d'oxalate de chaux quand j'ai versé du nitrate de

chaux dans la dissolution de la masse restante, après l'avoir sursaturée d'acide acétique; mais il est très-probable que l'acide oxalique était dû à un peu de matière végétale étrangère.

L'huile de colza, malgré un grand excès de potasse, n'a pu être amenée à fusion. Je n'en ai obtenu qu'une quantité très-petite d'acide oxalique.

Parmi les substances de nature animale, la soie, traitée par la potasse, a donné de l'acide oxalique avec dégagement d'hydrogène.

L'acide urique a laissé dégager de l'ammoniaque pendant l'opération. Le mélange est resté très-blanc. Dissous dans l'eau et saturé par l'acide nitrique, il a laissé dégager de l'acide hydrocyanique et beaucoup d'acide carbonique; le nitrate de chaux a ensuite produit dans la dissolution un précipité abondant d'oxalate de chaux. La gélatine a donné un résultat semblable; mais avec l'indigo je n'ai point aperçu d'acide oxalique.

Le carbonate de potasse, substitué à la potasse caustique, n'a pas produit avec le tartre d'acide oxalique. La chaux et l'amidon n'en ont pas produit non plus; mais la soude peut remplacer avantageusement la potasse.

Il résulte de ces expériences qu'un grand nombre de substances végétales et animales, traitées par la potasse ou la soude caustiques, se transforment en acide oxilique. Il est à remarquer que la formation de cet acide précède celle de l'acide carbonique, et précisément dans les mêmes circonstances où le soufre et la potasse, par exemple, produisent de l'acide hyposulfureux et de l'acide sulfurique. Ainsi une substance végétale, chauf-

(401)

sée modérément avec de la potasse, donnera de l'acide oxalique, et plus sortement de l'acide carbonique.

Puisque des substances organiques très-différentes produisent de l'acide oxalique, il est nécessaire qu'il se forme d'autres produits. Beaucoup de substances végétales donnent de l'hydrogène, qui doit provenir de la substance elle-même ou de l'eau, et enfin de l'acide carbonique. Les matières animales, outre ces deux produits, donnent de l'ammoniaque et du cyanogène. Il peut, en outre, se former de l'eau avec les substances animales, comme avec les substances végétales. Ces divers produits, ou seulement quelques-uns d'entre eux, sont suffisans pour expliquer en général la formation de l'acide oxalique; néanmoins, dans quelques cas particuliers, il semble qu'on doive obtenir d'autres produits. Ainsi, l'acide tartrique ne donnant pas sensiblement d'hydrogène, on ne peut, d'après sa composition,

> 2; proportions d'hydrogène, 4..... de carbone, 5..... d'oxigène,

expliquer sa transformation en acide oxalique, d'après les produits possibles cités.

En effet, pendant l'opération, la masse reste blanche et ne se charbonne pas. Si tout le carbone entrait dans la composition de l'acide oxalique, il lui faudrait six proportions d'oxigène, et par conséquent l'eau devrait être décomposée pour lui en fournir une. S'il ne se formait qu'une quantité d'acide oxalique proportionnelle à celle de l'oxigène contenu dans l'acide tartrique, il resterait 3 de proportion de carbone qui pourraient former

un composé particulier avec l'hydrogène, et pour une proportion d'acide tartrique, on en obtiendrait 1 3 d'acide oxalique. J'ai, en effet, obtenu, au lieu de ce dernier nombre, au moins 1 1 3; mais je n'ai encore découvert aucun produit hydrogéné. Enfin, il scrait possible qu'avec du carbone, de l'hydrogène et de l'oxigène, il se sût formé un acide particulier. Cet objet, comme on voit, mérite de nouvelles recherches, et je les aurais déjà entreprises si des occupations obligées, vers le temps des vacances, m'en avaient laissé le loisir; mais je compte les reprendre dans peu de temps.

Je termine en indiquant un procédé très-élégant de transformer le tartre en oxalate de potasse. Il consiste à dissoudre du tartre brut dans l'eau avec une quantité convenable de potasse on de soude, et à faire passer la dissolution en courant continu, au moyen d'une pompe, dans un tube épais de fer, de fonte ou de bronze chaussé à 200 ou 225°. La pression ne sera au plus que de 25 atmosphères, parce qu'il ne se dégagera aucun gaz. Une soupape, placée à l'extrémité opposée à celle par laquelle entrera la dissolution, sera chargée d'un poids suffisant pour obtenir cette pression, et ne s'ouvrira que par la pression contraire de la pompe d'injection. Je n'ai pas encore essayé ce procédé, qui peut s'appliquer aussi à d'autres substances; mais je ne vois rien qui s'oppose son succès. D'après quelques expériences que j'ai faites, il faudra moins d'une proportion de potasse pour une proportion de tartrate neutre.

Sur les Moyens de rendre le platine malléable.

PAR M. WILLIAM HYDE WOLLASTON.

(Traduit des Transactions philosophiques. 1819.)

Une longue expérience m'ayant mis, je suppose, plus qu'aucun autre membre de cette Société, au fait des opérations à l'aide desquelles on peut rendre le platine parsaitement malléable, je vais essayer de décrire avec toute la brièveté que la clarté comportera, la méthode dont je me suis servi pendant un certain nombre d'années, sans avoir trouvé l'occasion, ni senti le désir de quelque persectionnement ultérieur.

Le moyen usuel d'obtenir ce métal à l'état de pureté par sa solution dans l'eau régale et sa précipitation à l'aide du sel ammoniac est connu de tous les chimistes; mais j'ignore si, pour éviter de dissoudre l'iridium contenu dans le minerai, on a habituellement le soin d'affaiblir suffisamment l'acide. Dans le Mémoire que je publiai, en 1804, sur un nouveau métal, le rhodium, j'indiquai cette précaution; mais je négligeai de dire à quel degré l'acide devait être affaibli. Je recommanderai donc aujour-d'hui que chaque partie de l'acide muriatique le plus fort soit mêlée avec une égale quantité d'eau, et, de plus, qu'on se serve de l'acide nitrique connu sous le nom de simple eau forte: il y aura ainsi économie dans l'achat de ce dernier acide, et en outre plus de pureté dans les produits.

Quant à la proportion des deux acides qu'il convient d'employer, je dirai, en nombres ronds, qu'une quantité

d'acide muriatique équivalente à 150 de base, mêlée à une quantité d'acide nitrique équivalente à 40 de base, s'emparera de 100 parties de platine brut (crude platine); mais qu'asin d'éviter des pertes d'acide, et aussi pour rendre la solution plus pure, il faudra opérer sur un excès de minerai de 20 pour cent au moins. Il sera utile de faire digérer la solution trois ou quatre jours, en lui appliquant une chaleur graduellement croissante. Après l'avoir décantée, on la laissera en repos jusqu'à ce qu'une certaine quantité de mine d'iridium, suspendue dans le liquide, se soit complètement précipitée. C'est alors seulement qu'on mêlera la solution avec 11 parties de sel ammoniac, dissoutes dans cinq fois leur poids d'eau. Le premier précipité qu'on obtiendra ainsi pèsera 165 parties, et en donnera environ 66 de platine pur.

L'eau mère contient tonjours environ 11 parties de platine, et de plus quelques portions dissoutes de plusieurs autres métaux. Pour les obtenir, on précipitera le tout en se servant de barreaux de ser bien décapés, et en dissolvant de nouveau dans une quantité convenable d'eau régale, semblable pour sa composition à celle dont j'ai parlé plus haut; mais, dans ce cas, avant d'ajouter le sel ammoniac, il faut mêler à la solution nitromuriatique, pour chaque 32 parties, une partie d'acide muriatique concentré. On empêche ainsi que le palladium on le plomb ne se précipitent en même temps que le muriate ammoniacal de platine.

Il faut bien laver le précipité jaune, asin de le débarrasser des diverses impuretés qui sont contenues, comme on sait, dans le minerai complexe dont il s'agit, et enfin bien presser pour en exprimer les derniers restes duvage. Ensuite on le fait chausser dans un pot de plomagine avec de grandes précautions; la saible chaleur u'on emploiera doit être tout juste suffisante pour exulser la totalité du sel ammoniac, et telle que les parcules de platine adhèrent les unes aux autres aussi peu ue possible. C'est de là, en effet, que dépendra désitivement la ductilité du métal.

Si la préparation a été faite avec tous les soins conveables, le résidu de platine, en sortant du creuset, sera risâtre et légèrement cohérent; l'opérateur alors le roiera entre ses deux mains de manière à le réduire en né poudre qui devra être assez fine pour passer à travers n tamis de linon. Tout ce qui n'aura pas acquis ce egré de ténuité sera broyé dans un vase de bois avec n pilon de la même matière; dans aucun cas, on n'emloiera des corps plus durs, car ceux-ci bruniraient (1)

⁽¹⁾ L'expérience que voici montrera la nécessité de cette récaution : si l'on coupe un fil de platine avec un instrunent tranchant, dans une direction oblique à sa longueur; ue l'on chausse chaque portion jusqu'au rouge, et que, après voir réuni les deux surfaces nouvellement séparées, on frappe vec un marteau sur une enclume, ces deux surfaces adhéeront sortement l'une à l'autre; mais, si elles avaient été réalablement brunies à l'aide d'un corps dur, leur union, ou e pourrait pas avoir lieu, ou s'essectuerait très-difficilement.

Quand les particules de platine avaient été ou trop chaufies durant la décomposition du muriate ammoniacal, ou runies pendant la trituration, j'essayais en vain de rendre surs surfaces adhésives en les plongeant dans une solution, e sel ammoniac dans l'acide nitrique.

les particules de platine, et cela suffirait pour les empêcher, dans la suite du procédé, de contracter l'adhérence voulue. Comme le tout doit être bien lavé dans de l'eau pure, l'opérateur pourra, à la fin, faciliter beaucoup son travail en ajoutant de l'eau, afin d'enlever les portions les plus fines aussitôt qu'elles sont susceptibles de rester en suspension dans le liquide.

Ceux qui voudront considérer ces opérations sous le point de vue scientifique remarqueront que, puisque le platine ne peut pas être fondu à l'aide de la plus violente chaleur de nos fourneaux, on ne saurait le débarrasser des impuretés auxquelles il est mêlé, ainsi qu'on le fait pour les autres métaux, en faisant agir des flux sur la matière en fusion. La liquéfaction, comme moyen d'arriver à l'homogénéité, manque ici également; une grande division, à l'aide de l'eau, peut donc seule suppléer jusqu'à un certain point à la fusion proprement dite, en permettant aux matières terreuses de se porter à la surface, à cause de leur légèreté spécifique, et en faisant jouer autant que possible, au pouvoir dissolvant de l'eau, le rôle que le borax et les autres flux remplissent en entraînant les oxides solubles.

En lavant, agitant et décantant à plusieurs reprises, les parties les plus sines de la poudre grisâtre de platine peuvent être obtenues dans un degré de pureté comparable à ce que les divers procédés de la métallurgie nous donnent peur les autres métaux (1); et si, à la fin de

⁽¹⁾ En saisant digérer de l'acide sulsurique sur la poudre grise de platine ainsi préparée, on n'en extrait pas - 15 me de ser.

toutes les opérations, on laisse le liquide en repos dans un vase propre, il se dépose une boue ou pulpe uniforme, toute prête à subir l'opération

Le moule dans lequel j'ai opéré la fusion est un canon de laiton de 6 po. 3 de long, ayant dans l'intérieur une forme légèrement conique, ce qui facilite le dégagement du lingot. Cet intérieur a, dans le haut, 1 po., 12 de diamètre et 1 po., 23, à une distance de un quart de pouce du fond. Ce canal, légèrement évasé, est fermé dans le bas avec un bouchon d'acier qui y pénètre d'un quart de pouce. Il faut bien graisser l'intérie de ce moule avec du sain-doux, et assujettir le tampon à l'aide d'un peu de papier roulé autour de sa surface; cette précaution permet d'enlever facilement le tampon quand cela est nécessaire, et l'eau contenue dans le moule peut s'écouler dès qu'on lui fait subir une certaine pression. On place alors le canon debout dans un vase d'eau; on le remplit du même liquide; on y verse ensuite de la boue de platine jusqu'à ce qu'il en soit totalement plein. Cette boue, en tombant au fond de l'eau, ne peut pas manquer de se répandre unisormément partout et sans laisser de vide; en tout cas, on y pourvoirait à l'aide d'une forte pression. D'ailleurs on découvre si quelque vide s'est formé, en pesant le canon quand il est plein, et en comparant le poids qu'il a ainsi acquis, avec le poids d'eau et de platine correspondant à sa capacité intérieure (1). Un disque de papier mou, surmonté d'un

⁽¹⁾ D'après le poids moyen des lingots obtenus dans des opérations précédentes, on sait que le moule doit contenir

disque pareil d'étoffe de laine, étant ajusté à la surface supérieure du moule, laisse passer l'eau quand on comprime la l'aide d'un piston de bois. On remplace, a le tete première opération, le disque de papier par un disque de cuivre, et la pâte a alors assez de consistance pour qu'on puisse soumettre le canon horizontalement à l'action d'une forte presse.

La presse dont je me suis généralement servi pour cet objet (fig. 7) se compose d'une barre de fer plate AB, placée sur le tranchant. Pour éviter la flexion, cette pre est vissée, de haut en bas, vers son milieu, à l'aide du crochet E, à un banc de bois très-fort CD. Au moyen d'un pivot situé en A, la barre se trouve liée au levier AFG. Une traverse en fer FH, susceptible de tourner à ses deux extrémités autour des pivots F et H, est attachée au levier F; et, quand ce levier descend, elle pousse en avant le chariot I, qui glisse le long de la barre. Une pièce mobile étant placée dans l'espace vacant Ik, le chariot communique son mouvement au berceau klm, qui glisse aussi le long de la barre et porte le canon N. Celui-ci s'avance droit contre le

¹⁶ onces troy de poudre sèche de platine. Le poids de ce qu'il renserme est donc:

¹⁶ onces $\times \frac{\text{pesant. spécif. du platine} - 1}{\text{pesant. spécif. du platine}}$

⁺ le poids d'un pouce cube d'eau × la capacité du moule en pouces cubes = 16 onces × 20,25 + 0,526 onces × 7,05 = 18,9575 onces troy. Si le poids est sensiblement moindre que ce dernier nombre, c'est une preuve que la poudre ne s'est pas tassée uniformément dans le moule.

siston O, dont l'extrémité s'appuie sur la saillie P, siuée à la dernière extrémité de la barre.

Dans cette machine, le poids qui ferait équilibre à a puissance appliquée verticalement à l'extrémité du evier lorsque son angle d'élévation est petit = cette uissance × $\frac{AG \times FH}{AF(AF+FH)}$ × cotangente de l'angle l'élévation; cette expression, dans la presse que j'emloie, devient puissance × 5 × cot. de l'angle d'élévation du levier. A une élévation de 5°, on trouve 60 fois puissance; à 1°, environ 300 fois, et quand le levier evient horizontal, le multiplicateur est presque infinitette explication suffira pour montrer l'esset mécanique ue le poids de l'opérateur, agissant à l'extrémité du leier, produira en se servant de la presse susdite, contre surface de la section du moule, c'est-à-dire, contre un ercle dont le diamètre est seulement d'un peu plus d'un puce.

Quand la compression a été poussée aussi loin que pasible, le bouchon étant ôté, on enlève facilement masse de platine, grâce à la forme conique du moule. ette masse est alors si ferme et si dure qu'on peut la sanier sans danger de la rompre. On la place sur un su de charbon pour la chausser jusqu'au rouge, asin de i enlever ainsi l'humidité, brûler la graisse et lui onner un plus grand degré de coliésion. Ensuite on expose au seu dans un sourneau à vent, après l'avoir levée de 2 po. ; au-dessus de la grille, à l'aide d'un suport de terre cuite. Ce support doit être recouvert d'une ouche de sable quartzeux bien propre, sur laquelle la sasse reposera debout par une de ses extrémités. On la

couvre alors d'un vase cylindrique renversé, formé de la matière de creuset la plus réfractaire, et de telle sorte que les bords de ce vase, à l'extrémité ouverte, reposent sur la couche de sable : il faut bien prendre garde que les parois du vase ne touchent la masse métallique.

Si l'on veut éviter que le platine manufacturé ne se boursouffle, ce qui est le défaut ordinaire de ce métal, il sera nécessaire de soumettre la masse à la plus forte chaleur qu'il soit possible de produire avec un fourneau à vent. Quand cette chaleur a été supérieure à celle que le platine devra jamais éprouver dans les usages auxquels on le destine, on a la certitude de n'y avoir laissé aucune substance dont une moindre température puisse amener ensuite le dégagement. Le fourneau est alimenté avec du coke de Stafforshire; l'opération dure environ 20 minutes, à partir du moment où le fourneau a été allumé, et pendant les 5 dernières minutes on donne un très-fort coup de feu.

La masse étant alors retirée du fourneau, on la place debout sur une enclume, et on la frappe sur son sommet et à coups redoublés avec un marteau pesant, de manière à ne pas être obligé de la remettre au seu. Si, en la forgeant ainsi, le cylindre se courbe, il saut bies se garder de le frapper sur le côté, car il se briscrait inévitablement; mais il sera possible de le redresser par des coups adroitement appliqués aux deux extrémités.

L'opération est alors tellement avancée, que le lingot de platine peut être amené, comme tout autre métal, à la forme qu'on désire lui donner, à l'aide des procédés ordinaires, qui consistent à chausser et sorger successivement. Quand le lingot est sorgé, on le nettoie des

écailles ferrugineuses dont sa surface a pu se recouvrir au feu, en l'enduisant d'un mélange humide de parties égales en volume de borax cristallisé et de sel de tartre commun; ce mélange, en fusion, est un dissolvant actif de ces impuretés (1). Il suffit donc de placer le cylindre ainsi enduit dans un creuset de platine, de le recouvrir d'un vase de terre renversé, et de l'exposer à la chaleur d'un fourneau à vent. Dès que le lingot est retiré du fourneau, on le plonge dans un bain d'acide sulfurique étendu, qui, en peu d'heures, dissout entièrement le flux dont la surface est recouverte. On peut alors amener ce lingot à l'état de feuille, le tirer à la filière, le soumettre, en un mot, à toutes les opérations que supportent les métaux les plus ductiles.

On appréciera la perfection de la méthode que je viens de décrire en comparant le métal qu'elle fournit, quant

⁽¹⁾ Les chimistes trouveront ce flux très-utile pour débarrasser les creusets ou autres vases de platine des écailles ferrugineuses qui, après un long usage, incrustent leurs surfaces,
surtout quand ils ont été fortement chaussés dans des seux de
charbon ou de coke. Dans l'analyse des minéraux terreux,
je me suis habituellement servi d'un flux analogue, composé
de 2 parties en poids de carbonate de soude cristallisé et
d'une de borax cristallisé, bien triturés ensemble. Il a l'avanlage de ne pas agir, comme le ferait un alcali caustique, sur
les creusets de platine, et d'être un puissant dissolvant du
jargon et d'autres minéraux qui cèdent dissolvant du
jargon et d'autres minéraux qui cèdent dissolvant du
prodinaires. Quand le minéral sur lequel on opère demande à
être oxidé pour subir la décomposition, on ajoute un peu de
puire ou de nitrate de soude.

à sa pesanteur spécifique, avec le platine qui a éprouvé une fusion complète, et sous le rapport de la tenacité aux métaux qui possèdent cette propriété au plus haut degré.

J'ai trouvé 21,16 pour la pesanteur spécifique d'un fil de platine tiré d'un bouton complètement fondu à l'aide du chalumeau à gaz oxi-hydrogène, par seu le docteur Clarcke. La pesanteur spécifique moyenne de la bouc de platine, au moment où on l'introduit dans le moule, déduction faite de l'humidité, est 4,3; quand on la retire de la presse, cette pesanteur s'est déjà élevée jusqu'à 10; au sortir du fourneau à vent, avant de forger, la contraction a été telle qu'on trouve de 17 à 17,7; ensin, après avoir forgé, le résultat moyen est 21,25. Quelques verges, après avoir été étirées, ont donné 21,4, et ensin, en comparant le poids d'une certaine longueur de fil de platine avec celui d'une longueur égale de fil d'or tiré par le même trou, j'ai obtenu jusqu'à 21,5, ce qui est le maximum de pesanteur spécifique qu'on puisse espérer de donner au platine.

Pour déterminer la tenacité moyenne des fils de platine, j'ai cherché quels poids les rompent. En me servant de deux fils de j'o me et de j'o me de pouce de diamètre, j'ai obtenu 400 livres anglaises pour le poids qui romprait un fil étalon de jome de pouces anglais de diamètre. Le résultat moyen donné par 11 fils dont le plus gros avait jome, et le plus fin jome de pouce de diamètre, ramené au fil étalon, a été 589 livres; les extrêmes de ces diverses expériences sont 480 et 645. Les fils les plus gros et les plus fins dont je me sois servi présentent des exceptions; car un fil de jou me de pouce

onne 290 livres, et un fil de jobo , 190 livres. Si nons loptons 590, résultat fourni par les 11 essais consécutifs ont j'ai parlé, comme la mesure de la ténacité du platine réparé à l'aide du procédé que je viens de faire connaître; nous considérons, en outre, que les ténacités de l'or du fer, réduites au même étalon, sont respectivement o et 600, nous aurons toute raison d'être satisfaits du rocédé décrit dans ce Mémoire et à l'aide duquel le plane est rendu malléable.

Sur la Préparation du Palladium.

PAR M. WOLLASTON.

Pour obtenir le palladium malléable, il faut combiner ce le soufre le résidu obtenu en brûlant le prussiate ce métal, et, après avoir fondu chaque masse de ilfure, la purifier par coupellation dans un creuset ivert, en se servant de borax et d'un peu de nitre. Le ilfure doit être ensuite grillé, à une faible chaleur uge, sur une brique plate; et, lorsqu'il a pris la constance pâteuse, on le presse pour lui donner la forme un gâteau carré ou oblong, mais parfaitement plat. ans cet état, il faut le griller de nouveau très-lentement, à une faible chaleur rouge, jusqu'à ce qu'il demne spongieux. Durant cette opération, le soufre se égage à l'état d'acide sulfureux, surtout dans les moens où la chaleur diminue. Quand le lingot est entièment refroidi, on le frappe avec un léger marteau,

afin d'abattre et de condenser les excroissances spongieuses de la surface. Il faut, plusieurs fois, le chausser et le battre légèrement avec beaucoup de patience, avant qu'il puisse supporter des coups un peu forts; mais, à la longue, par ce moyen, on le rend assez plan pour être passé au laminoir et réduit en seuilles du degré de finesse dont on peut avoir besoin.

Ainsi préparé, le métal est toujours fragile quandil est chaussé; peut-être contient-il quelques restes de soufre. J'ai quelquesois fondu le palladium per se, sans employer le soufre; mais alors il était si dur et si difficile à manier, que j'ai dû préférer hautement le premier procédé.

Sur la Préparation de l'Osmium.

PAR M. WOLLASTON.

Pour obtenir l'oxide d'osmium à l'état pur, solide et cristallin, je triture ensemble trois parties en poids de mine d'iridium en poudre et une partie de nitre, et je . place le mélange dans un creuset froid. Ce creuset est alors chaussé à seu ouvert, au rouge vif, jusqu'à ce que le mélange devienne pâteux : à ce moment, des vapeurs d'osmium se dégagent. La partie soluble de ce mélange est alors dissoute dans la moindre quantité d'eau possible, et l'on verse après la liqueur qui e résulte dans une retorte rensermant parties égales d'est et d'acide sulfurique. La quantité d'acide sulfurique doit être au moins équivalente à la potasse contenue dans le nitre employé; aucun inconvénient ne se mani-

Ł

ment dans un réservoir bien propre, aussi long-temps l'il se dégage des vapeurs d'osmium, cet oxide va se poser sous la forme d'une croûte blanche aux parois réservoir; là il se fond en gouttelettes, qui coulent suite dans la solution aqueuse au fond de laquelle les se réunissent en un globule fluide et aplati. L'oxide solidifie et cristallise pendant que le récipient se froidit. Une opération de ce genre m'a fourni 30 grains oxide cristallisé, outre une solution aqueuse qui en ontenait encore beaucoup.

Démonstration d'un théorème d'électricité dynamique.

PAR M^r J. LIOUVILLE, Elève ingénieur des Ponts et Chaussées.

En appliquant le calcul aux phénomènes électroynamiques, MM. Ampère et Savary se sont appuyés ur ce fait hypothétique, que l'action mutuelle de deux lémens voltaïques est dirigée suivant la droite qui oint leurs milieux. La démonstration suivante de ce rincipe est extraite d'un Mémoire assez étendu sur la héorie mathématique des phénomènes électro-dynamiques, présenté à l'Académie des Sciences au mois de juin 1828.

Elle est fondée sur ce que, de l'ensemble des faits et les expériences directes de M. OErsted, il résulte que outes les faces du fil conducteur qui joint les extrémités d'une pile de Volta sont parfaitement semblables.

Le cas le plus simple est celui où l'on considère deux élémens mm', nn', allant à la rencontre l'un de l'autre, et dirigés suivant la même droite. (Fig. 8.)

Si ces deux courans sont égaux en intensités et en grandeurs, la direction de leur action mutuelle, devant être nécessairement symétrique par rapport à eux, passera par le point O, milieu de m'n'. Mais quelle raison aurait-onde préférer, pour la direction cherchée, une ligne telle que AOB à toute autre ligne située sur le cône droit ayant le point O pour sommet, et 2 AOm pour angle au centre? Aucune absolument, si l'on admet la similitude des faces du fil conducteur. Toutes les lignes différentes de m'n' doivent donc être rejetées, et celle-ci, unique dans son espèce, doit être prise pour la direction qu'on veut trouver.

Une démonstration analogue s'applique à des élémens mm', nn', allant dans le même sens, parallèles entre eux, et perpendiculaires à la ligne II' qui joint leurs milieux. (Fig. 9.)

En les supposant égaux en grandeurs et en intensités, la direction de leur action mutuelle ne pourra être encore que la droite II' elle-même. On s'en convaincra en observant : 1° que c'est un fait d'expérience qu'on ne change rien à l'action produite en renversant le sens des deux courans à la fois. 2° Que toute direction différente de II' attribuée à l'action conduirait cependant à un résultat contraire.

Développons un peu cette idée. Imaginons, par exemple, que la force avec laquelle mm' sollicite nn' puisse avoir une composanté perpendiculaire au plan de ces deux élémens. Pour fixer le sens dans lequel elle tire, imaginons un observateur placé en K et regardant le point O, en sorte que nn' soit à sa droite, mm' à sa gauche.

Que la composante dont il s'agit tende, si l'on veut, à élever nn' au dessus du plan Inn'. On en conclura cette règle: L'élément qui est à la droite d'un observateur ainsi placé est transporté vers sa tête. Et, en vertu de l'égalité de l'action à la réaction, celui qui est à la gauche de l'observateur sera transporté vers ses pieds.

Je renverse le sens des deux courans à la fois, ce qui ne doit point altérer l'effet produit; et je transporte l'observateur en K' de l'autre côté de II' de manière que, s'il se retourne vers les courans, nn' sera à sa gauche, mm' à sa droite. Conformément aux règles précédentes, il devrait en conclure que nn' est abaissé vers ses pieds, mm' élevé vers sa tête; et cependant c'est le contraire de ce qui avait lieu tout à l'heure. Il y a donc contradiction entre l'hypothèse d'une composante perpendiculaire au plan des deux élémens, et ce fait d'expérience qu'on ne change rien à l'action produite en renversant le sens des deux courans à la fois; et la direction de l'action mutuelle de deux élémens doit se trouver dans le plan qui les contient.

Soit OA' cette direction, et admettons, par exemple, que nn' soit écarté de mm' par une force qui tire de O vers A'. En renversant le sens des deux courans, le point A' serait transporté de l'autre côté de II' en A',; et la droite de OA' se changerait en OA'. D'après l'expérience déjà citée, ces deux lignes doivent être iden-

tiques. Donc l'action mutuelle des deux élémens mm', nn' est dirigée suivant II'.

Et qu'on ne vienne pas objecter qu'il pent se saire que les diverses actions élémentaires, qui produisent l'action des deux élémens, se réduisent à deux forces qui n'aient pas de résultante unique. Car les considérations précédentes seraient applicables séparément à chacune de ces deux forces. Même dans cette hypothèse, elles seraient donc encore suffisantes.

Les deux démonstrations que nous venons de donner s'appliquent au reste à des élémens de grandeurs quelconques, en décomposant ceux-ci en des assemblages de courans égaux à leur commune mesure; et à des élémens d'intensités quelconques, en se rappelant qu'un courant, dont l'intensité serait, par exemple, 3, ne ferait que remplacer 3 courans, dont l'intensité serait égale à l'unité. Enfin il n'est pas nécessaire que les deux courans, dans le premier cas, aillent à la rencontre l'un de l'autro; que dans le second, ils aillent dans le même sens, puisque, en renversant la direction de l'un de ces courans, la force produite change seulement de signe. On doit donc regarder le problème comme complètement résolu dans ces deux circonstances particulières.

Pour traiter le cas général, il est nécessaire de faire voir auparavant qu'une portion infiniment petite de courant électrique n'exerce aucune action sur une autre portion infiniment petite d'un courant qui passe dans un plan perpendiculaire au milieu de la première.

Soit, en effet, l'élément AB situé dans le plan MN (fig. 10); concevons sur une perpendiculaire mOn à ce plan, et ayant son pied en O, deux élémens mm,

nn' allant à la rencontre l'un de l'autre, et de telle sorte que m'o = on', mm' = nn'.

On se rappelle que M. Ampère a prouvé, par l'expérience, que deux élémens voltaïques exercent l'un sur l'autre une action alternative s'ils s'approchent ou s'écartent à la fois du pied de la perpendiculaire commune, et une action répulsive, si l'un va en s'en approchant quand l'autre s'en écarte. Or, si les élémens mm' et AB tendent, par exemple, vers le pied de leur commune perpendiculaire, il en sera de même pour les élémens nn' et AB. En supposant que les deux courans mm', nn' aient, en outre, la même intensité, il est évident qu'ils exerceront sur AB deux actions égales et de même signe; que si maintenant ils viennent à se mouvoir uniformément sur mOn, en allant à la rencontre l'un de l'autre, et qu'après être arrivés en O ils dépassent ce point, les deux actions ne cesseront pas d'être égales et de signes semblables, en sorte qu'il en doit être ainsi au moment de leux passage, lorsque leurs milieux coïncident avec le point o; mais alors il est de toute évidence que les deux actions, si elles existaient, seraient égales et de signes contraires. Chacune d'elles en particulier est donc nulle, ce qu'il fallait démontrer.

On pourrait dire simplement que si l'on fait monvoir l'élément nn' le long de la droite mon, l'action aura un signe différent, selon qu'il se trouvers au-dessus on au-dessous du point O: elle doit donc; au moment du passage, devenir nulle on infinie; et l'on voit sur-le-champ que la prenière supposition est seule admissible.

Toutes ces démonstrations étant indépendantes du feit général que nous voulons établir, il nous est permis, sans tourner dans un cercle vicieux, de nous appuyer sur le lemme précédent dont on déduit ce corollaire utile que si l'on avait à considérer deux élémens situés dans le même plan, et que l'un d'eux se trouvat sur la perpendiculaire élevée au milieu de l'autre, l'action réciproque de ces deux élémens serait nulle.

Soient donc maintenant deux élémens quelconques m m', n n'. (Fig. 11.)

Par l'un d'eux, mm', par exemple, et la droite II', qui les joint, je fais passer un plan sur lequel je projette en pp' l'élément nn', et je substitue à cet élément le contour polygonal npp'n' terminé aux mêmes extrémités. Les deux portions égales np, n'p' peuvent être censées agir en I', suivant la même droite perpendiculaire au plan mII'; et par le lemme précédent leur action sur mm' est nulle. Il ne reste donc à considérer que les deux élémens mm', pp' situés dans un même plan. (Fig. 12.)

Des points m, m', p, p' j'abaisse sur II' quatre nouvelles perpendiculaires, de manière à substituer aux deux élémens les contours polygonaux mkk'm', pss'p'. Il y a quatre actions à considérer.

Or, 1° les portions mk, m'k' sont sans action par le lemme ci-dessus démontré, sur la portion ss' qui leur est perpendiculaire; 2° il en est de même des courans ps, p's' relativement à kk'; 3° les élémens ss', kk' dirigés suivant la même droite, ont une action dirigée aussi suivant cette droite; 4° enfin mk, m'k' exercent sur ps, p's' une action dirigée suivant II', puisque les deux premiers-élémens d'un côté, les deux derniers de l'autre peuvent être censés agir en I,I' suivant la même droite; et que dès-lors on rentre dans le cas de deux

arallèles entre eux et à angle droit sur la ligne nt.

enfin, dans tous les cas, l'action mutuelle de nens voltaïques est dirigée suivant la droite leurs milieux.

nt indispensable. En esset, du principe de l'égaréaction, il résulte bien que la force avec lapremier élément sollicite le second, et celle elle le second sollicite le premier, sont deux les et directement opposées; mais leur comection n'en est pas pour cela plus connue. Ce venons de dire est si vrai, que l'action d'une aimantée sur un élément de courant ne se pronivant la droite qui unit ces deux corps.

l cas se présente où la question serait immédécidée. C'est celui où l'on saurait que la tro-dynamique est une force élémentaire, mais démontrer un pareil sait? D'ailleurs, est-il bien qu'il soit exact? N'est-il pas naturel d'admettre rce élémentaire doit être fonction de la simple Telle est au moins l'opinion de plusieurs phyt M. Ampère lui-même a cherché à saire voir , dans l'hypothèse des deux sluides électriques, it espérer de ramener la sorce électro-dynamiels élémens.

Francisco Control of State State Control

and the same of the same of

Extrait d'une Lettre de M. Berzelius à M. Dulong, concernant la découverte d'une nouvelle terre.

« Je viens de découvrir une nouvelle terre qui possède presque toutes les propriétés de celle qui portait le nom de thorine, et qu'on a reconnue n'être qu'un phosphate d'yttria. C'est à cause de cette grande analogie que j'ai conservé le nom de thorine à cette nouvelle substance. Cette terre est blanche, irréductible par le charbon et le potassium. Après avoir été fortement calcinée, elle n'est plus attaquée par les acides excepté par l'acide sulfurique concentré, même après avoir été traitée par les alcalis caustiques.

« Le sulfate de thorine est très-soluble dans l'eau froide et presque insoluble dans l'eau bouillante, de sorte qu'on peut le débarrasser de plusieurs autres sels en lavant le mélange à l'eau bouillante. La thosine se dissout très-bien dans le carbonate d'ammoniaque. L'élévation de température détermine la précipitation d'une partie de la terre; mais, par le refroidissement, le précipité disparaît. Tous les sels de thorine ont une seveur astringente très-pure, presque comme celle du tannis. Le chlorure de thorium, traité par le potassium, se décompose avec une triple déflagration. Il en résulte une poudre métallique grise qui ne décompose plus l'ess. mais qui, au-dessus de la température rouge, brûle avec un éclat qui égale presque celui du phosphore dans l'oxigène. Cependant le thorium est faiblement attaqué par les acides nitrique et sulfurique. L'acide hydrochlorique, au contraire, le dissout avec une vive effervesrence. La thorine, ou oxide de thorium, contient 11,8 d'oxigène; son poids spécifique est de 9,4.

« Le thorium existe dans un nouveau minéral qui a a été trouvé en fort petite quantité, à Brévig en Norwège. »

Extrait d'une Lettre de M. Kupffer à M. Arago, concernant la composition de l'atmosphère à Kazan.

« Les observations que j'ai entreprises ici sur la composition de l'atmosphère pourront servir de complément à celles qui déjà ont été faites dans tant de lieux dissérens, et dont il résulte que, malgré la diversité des climats et de la culture, la proportion des deux principes constituans de l'air est la même partout. Dans l'Europe civilisée, on pouvait prévoir que la dissérence la plus légère à cet égard serait bientôt anéantie par les mélanges que des portions d'air, qui ne sont éloignées les unes des autres que de quelques centaines de lieues, doivent éprouver par l'effet des vents; mais Kazan, qui est entouré, d'un côté, d'un pays peu cultivé, de l'autre, des steppes et des forêts immenses de la Sibérie, où la végétation est sans vie la plus grande partie de l'année, pourrait avoir une atmosphère un peu dissérente de celle du reste de l'Europe. Je me suis servi de l'eudiomètre de Volta; 198 parties d'air atmosphérique, mêlées avec 99 parties de gaz hydrogène, m'ont donné constamment 171 à 172 parties, après la détonnation; ce qui donne 21,0 à 21,2 d'oxigène sur 100 parties d'air atmosphérique. J'ai mis le plus grand soin à travailler toujours à la même température et à la même pression, de sorte qu'il n'y avait pas de correction à faire à cet égard. Les gaz étaient saturés d'humidité; car je travaillais sur de l'eau. »

Extrait d'un Mémoire sur les causes de la diffraction.

PAR M. HALDAT.

(L'extrait a été rédigé par l'auteur lui-même.)

Les phénomènes de la disfraction, dont l'examen a fourni, dans ces derniers temps, des argumens si puissans coutre l'hypothèse de Newton, et ramené les physiciens vers l'opinion de Descartes, ont semblé à M. Haldat n'avoir pas été suffisamment discutés par rapport aux circonstances qui peuvent les modifier et en éclairer la cause. C'est sous ce point de vue qu'il a tenté un grand nombre d'expériences dans lesquelles les corps qui produisent la diffraction, et qu'il nomme diffringens, ont été soumis à l'action des agens les plus propres à les modifier; et comme la force attractive est la propriété de laquelle les Newtoniens ont fait dépendre la diffraction, il a mis en jeu dans ses essais tous les agens les plus capables de l'altérer. Après s'être assuré que, comme l'avaient annoncé plusieurs expérimentateurs, ce phénomène n'était modifié ni par la densité, ni par la nature chimique des corps, il a tourné

ses vues vers les plus grands pouvoirs de la nature : le calorique, l'électricité, le magnétisme, les courans électro-chimiques, ensin l'assinité si puissante pour modifier la force attractive, ont été successivement et par fois même concurremment employés à modifier l'état des corps, pendant qu'ils exerçaient sur les rayons lumineux l'influence par laquelle est produite la diffraction, sans que les phénomènes qui la caractérisent aient éprouvé aucune altération sensible. Ainsi des fils métalliques, des lames diffringentes de fer, de cuivre, d'argent, ont été chaussés jusqu'au rouge-blanc et refroidis jusqu'à - 100, sans que les bandes colorées, produites par leur action sur les rayons lumineux, aient présenté de différence appréciable avec celles que produisent les mêmes corps à la température moyenne de l'atmosphère.

Des fils de lames diffringentes ont été parcourus par des courans de l'électricité ordinaire, par de violentes décharges de batteries puissantes, par des courans électro-chimiques assez énergiques pour les rougir et les fondre. On a employé des courans mus dans la même direction ou dans des directions opposées; on a reçu le trait de lumière sur les biseaux de lames diffringentes dont on avait armé un aimant très-puissant, sans que les phénomènes aient éprouvé aucune altération appréciable. Les traits de lumière ont même été, avant leur arrivée sur les lames ou les fils diffringens, traversés par des traits de flamme très-vifs, par des courans ou des décharges électriques puissantes, sans ju'aucun changement se soit manifesté dans les franges et autres phénomènes de la diffraction. Les bandes

obscures, dans l'ombre des fils déliés, sont demeurées de même invariables pour leur intensité ou leur dimension.

D'après ces expériences, M. Haldat pense que l'explication de la diffraction, fondée sur l'influence de la force attractive ou sur l'existence de certaines atmosphères autrefois attribuées aux corps, ne peut obtenir l'assentiment des savans lorsque cette force attractive et les atmosphères, soumises à l'action des agens si propres à les altérer, n'ont produit aucun changement dans les phénomènes. Ces faits sans doute n'établissent pas directement le système des ondulations, mais ils y conduisent en ruinant la seule explication qui pouvait lui être opposée. L'auteur, au reste, ne se dissimule pas les difficultés qui naissent aussi de ces expériences relativement à la théorie des ondulations, et il se demande comment les mouvemens des ondes lumineuses, qui doivent être si régulières, ne sont pas troublés par des écoulemens de fluides subtils qui les choquent dans leur marche. Il remet la solution de ces questions à l'époque où la science aura pénétré la nature intime de ces agens, qui ne nous sont connus que par leurs effets.

Notice sur l'oxisulfure de zinc qui se forme dans les usines de Freyberg.

Par M. Charles Kersten de Freyberg.

On traite, dans les demi-hauts sourneaux des environs de Freyberg, dans l'opération dite sonte crue ou de

concentration (Roharbeit), plusieurs sulfures, et principalement le sulfure de fer et le sulfure de sinc, avec leurs gangues, pour en extraire l'argent. Dans ces opérations, il se dépose, contre les parois du fourneau aux environs de la tuyère, des crasses dites ofenbrüche, dont la couleur est presque toujours jaune-blanchâtre ou d'un brun plus ou moins foncé. Les crasses jaunes ont un éclat adamantin, sont cassantes et ont la texture lamelleuse. Quelquefois elles se présentent sous la forme de prismes hexagonaux, transparens, creux et longs de 6 à 8 lignes, et se trouvent au milieu de géodes plus ou moins profondes.

M'étant procuré des cristaux bien beaux et bien isolés, j'en ai sait l'analyse avec le plus grand soin, et j'ai trouvé qu'ils étaient sormés de

> 4 atomes sulfure de zinc; 1 atome oxide de zinc.

J'ai aussi analysé d'autres produits trouvés dans les mêmes circonstances, mais dont la cristallisation était imparfaite et consuse. J'y ai trouvé les mêmes élémens, mais dans des rapports variables et non désinis.

La quantité d'oxide de zinc qu'ils contiennent varie de 0,005 à 0,03. Les crasses dont la couleur est brune on noire renferment du sulfure de fer en grande quantité, et quelquefois des traces de sulfures d'antimoine, de plomb et d'argent. J'ai appliqué plusieurs modes d'analyse à la recherche de la composition de ces produits, mais je me suis aperçu qu'au moyen des acides seuls il était trop difficile de déterminer exactement la quantité de soufre, et j'ai eu recours, d'une part, au

nitrate de potasse, et de l'autre à l'hydrogène. M. Gay-Lussac a bien voulu me laisser faire ces dernières expérisnces dans son laboratoire.

Quand on fait passer du gaz hydrogène sec à travers un tube de verre chaussé au rouge, et dans lequel on a mis l'oxisulsure de zinc, on le voit se décomposer avec une grande sacilité; bientôt il se sorme de la vapeur d'eau qui se dépose contre les parois sroides de l'extrémité du tube. On a sacilement le poids de cette eau en lui saisant traverser un tube de verre rempli de chlorure de calcium. Il ne se dégage de l'hydrogène sulfuré que bien long-temps après que l'eau a cessé de se produire. On trouve dans le tube de verre le zinc réduit à l'état métallique. L'acide acétique concentré, qui a bouilli pendant long-temps sur l'oxisulsure de zinc, ne dissout pas l'oxide de zinc; ce qui prouve la combinaison du sulsure métallique avec l'oxide.

Sun la composition des sels qu'on retire de quelques salines, aux environs d'Irkoutzk, et de l'eau de la mer d'Okhotsk.

(Extrait d'un Mémoire de M. le docteur HESS, membre-adjoint de l'Académie des Sciences à Saint-Pétersbourg, lu à la séance du 5 mai 1829.)

Le but du Mémoire présenté à l'Académie de Saint-Pétersbourg, par M. le docteur Hess, est de répondre à quelques questions qui ont rapport aux qualités des sels du gouvernement d'Irkoutsk, et qui lui ont été adres-

sées en 1826, par son Excellence M. le Conseiller d'Etat actuel et Chevalier de Zeidler, Gouverneur civil de cette contrée. Il s'agissait de savoir si les déficits considérables le sel qui se manifestaient souvent dans les magasins, devaient être imputés à l'infidélité des officiers à qui ces magasius étaient confiés, ou à la qualité du sel. Les analyses qu'il a faites de tous les sels connus de ce gouvernement, prouvent qu'ils contenaient tous une grande quantité de substances hétérogènes au sel culinaire, qui montait quelqufois jusqu'à un quart, et qu'une grande partie de ces substances hétérogènes étaient des sels déliquescens.

Voici le résultat de ces analyses:

Le sel du magasin d'Okhotsk (1), pris en 1827, comme produit d'une évaporation de deux jours, contenait, sur mille parties:

Sulfate de soude	136,0 62,0 9,4 16,6 776,0	sels hétérogènes. 224.
•	1,000,0.	, <u>,</u>

ce qui indique que ce sel contient près d'un quart de substances hétérogènes.

Le sel d'Okhotsk, résultant d'une évaporation de deux jours, pour servir d'épreuve, contenait:

⁽¹⁾ C'est l'enu de la mer d'Okhotsk qui sournit ce sel, après avoir été réduite par la gelée.

Sulfate de soude	75,5 19,5 36,0 8,8 860,2	1 39,8 .
·	1,000,0.	•

Ce sel contient donc environ la huitième partie de substances hétérogènes.

Le sel d'Ochotsk, provenant d'une évaporation prolongée pendant trois jours, pour servir d'épreuve, contenait:

Ce qui fait un cinquième pour les sels hétérogènes.

Du Sel produit par les salines d'Oustkout, sur la rivé gauche du Léna.

Après avoir évaporé une petite quantité d'eau douce des sources principales d'eau salée d'Oustkout, le docteur Hess a analysé le sel qu'il avait obtenu, et qui devait donc contenir toute la quantité des sels hétérogènes au sel culinaire, qui se trouvent en dissolution dans cette eau. Il consistait en:

Hydrochlorate d'alumine Hydrochlorate de chaux Hydrochlorate de magnésie. Sulfate de soude Sulfate de chaux Sel.	38,45 . 35,71	236,59.
	1,000,00.	

Mais, en supposant que le gypse ne se forme en grande partie que pendant l'évaporation, que la solution ne contienne donc la chaux que comme chlorure, et l'acide sulfurique en combinaison avec l'oxide de sodium, il en résulte, pour ce sel, la composition suivante:

Sel		251,52.
	1,000,00.	

M. Hess a choisi ensuite le meilleur sel qu'on retire de ces salines; et voulant savoir la quantité d'humidité qu'il pouvait encore contenir, après avoir passé plusieurs semaines dans l'air de la chambre, il l'a analysé sans le sécher préalablement. 1000 parties contenaient:

Eau	87,0 4,7 11,0 23,8 21,2 849,3	147,7.
	1.000.0.	

Mille parties de ce sel bien sec contiennent:

Hydrochlorate d'alumine Hydrochlorate de chaux Hydrochlorate de magnésie Sulfate de soude Sel	8,4 12,0 26,0 23,2 930,4	69,6.
	1,000,0.	

Du sel produit par les salines d'Irkoutsk qui se trouvent au bord de l'Angara.

Le docteur Hess a choisi; pour faire cette analyse, le meilleur sel qu'on ait retiré de cette saline pendant l'année 1826. Il consistait en:

Hydrochlorate d'alumine Hydrochlorate de chaux Hydrochlorate de magnésie Sulfate de soude Sel	11,0 20,5	85,1.
·	1,000,0.	

Du sel produit par les salines de Selenginsk.

Mille parties de ce sel contiennent:

Hydrochlorate d'alumine Hydrochlorate de chaux Hydrochlorate de magnésie Sulfate de soude Sel	14,4	252,9.
	1,000,0.	

L'analyse du sel d'Okhotsk a mené M. Hess à la découverte du chlorure d'aluminium dans l'eau de la mer d'Okhotsk, tandis que cette substance n'a encore été trouvée dans aucune des eaux des autres mers. De toutes ces analyses, l'auteur a conclu que la quantité de la perte des sels, dans les magasins, par causé de déliquescence, devait égaler la quantité des substances déliquescentes qui se trouvèrent dans le sel, et des exemples en grand ont pleinement confirmé ses conclusions, et prouvent,

plus, que la perte réelle égalait la perte supposée au it d'une année, et qu'elle la surpassait au sout de x ans. Par exemple, la perte par déliquescence, ir les salines d'Irkoutsk fut évaluée à 52 poudes (1) mille, tandis qu'on n'en admettait ordinairement que, et une expérience qui ne peut être sujette à aucun pçon, a prouvé que dans les magasins des salines koutsk, la perte comporta, depuis l'année 1824 jusen 1826, dans l'espace de deux ans, sur 36,415 pou-, 2,648, ce qui fait 72 ½ poudes sur mille; et depuis 15 jusqu'en 1826, on a trouvé, sur 25,424 ½ poudes, perte de 1,422 ½ poudes; ce qui fait 56 poudes sur lle.

Outre ce qui vient d'être rapporté, l'auteur a tâché vérifier les résultats de l'analyse par la synthèse; il a ce ajouté à du sel pur les substances hétérogènes dévertes par l'analyse, et la déliquescence de ces comés, a égalé celle qu'il avait observée pour les sels avaient servi à ses analyses.

Dutre cela, il a calculé que la quantité de substances isibles à la santé que contenaient ces sels était si grande, e chaque individu en consommait 18 grains par jour. met au nombre de ces substances les chlorures de tux, de magnésie et d'alumine : il croit pouvoir en iclure qu'une grande partie des maladies scorbuties qui règnent dans cette contrée, ont pour cause cette istitution des sels, d'autant plus que les Mongols, i n'en font point usage, sont exempts de ces maladies.

⁽¹⁾ Un poude fait 40 livres de Russie.

Il propose ensuite plusieurs moyens, déjà usités, pour amélierer ces sels, et un moyen inconnu jusqu'à présent, qui est une décomposition chimique. Il termine enfin ce Mémoire par un point qui ne mérite pas moins d'attention que les précédens; c'est le moyen de se servir d'un aréomètre d'une construction particulière pour déterminer le degré de pureté des sels, vu que le gouvernement n'a possédé jusqu'à présent aucun critère pratique, excepté les qualités extérieures, qui précisément, dans ce cas, ne suffisent point.

(Extrait communiqué par M. Kupster.)

Note sur une substance cristalline recueillie dans une huile essentielle de citron, qui était restée long-temps exposée au contact de l'air.

PAR M. BOISSENOT.

DE l'huile essentielle de citron, d'une odeur franche, d'une saveur suave, et présentant tous les caractères d'une huile essentielle pure, a été abandonnée au contact de l'air pendant l'espace de deux années, à la température uniforme et moyenne d'une cave. Elle était placée dans un flacon bouché seulement d'un liége, qu'on avait soin d'enlever de temps à autre pour renouveler l'air.

Au bout d'un an environ, on remarquait à la partie inférieure du bouchon une réunion de petits cristaux transparens; mais leur quantité était tellement faible, qu'il me fut impossible de les recueillir.

Au bout d'une seconde année d'exposition à l'air, l'huile essentielle de citron était devenue très-épaisse;

son odeur n'était plus la même, et sa saveur, d'abord suave, était devenue âcre et piquante: une partie fut soumise à la distillation. Pendant toute la durée de l'opération, et surtout vers la fin, il se produisit un liquide aqueux, acide, à la surface duquel venait se rassembler une huile essentielle également acide et de couleur ambrée. Il resta dans la cornue une espèce de matière résineuse.

Le liquide aqueux, saturé par la potasse, fournit, par l'évaporation, un sel déliquescent, doué de toutes les propriétés qui caractérisent l'acétate de potasse, et dont l'acide sulfurique dégageait des vapeurs faciles à reconnaître pour des vapeurs d'acide acétique, quoique son odeur fût accompagnée d'une odeur particulière: en même temps, le liquide prenait une teinte rougeâtre, ainsi que cela avait eu lieu avec le produit de la distillation d'huile essentielle de térébenthine. Exposé à une température de 7 à 8° au-dessus de zéro, ce liquide aqueux laissa déposer, au bout de quelques jours, des cristaux qui furent séparés par décantation. Ces cristaux, semblables en apparence à ceux qu'on avait primitivement observés à la base du bouchon, étaient parfaitement incolores, transparens, brillans, et m'ont paru présenter la forme de prismes. Leur odeur était faible, mais leur saveur était âcre et piquante.

Soumis à l'action de la chaleur, ils se sont fondus entre 43° et 45°, et se sont volatilisés à une température supérieure à celle de l'eau bouillante; en disposant l'opération de manière à recueillir les vapeurs, elles venaient se condenser dans le récipient sous forme de gouttelettes, ct, par un entier refroidissement, se prenaient en masse cristalline composée de cristaux aiguillés.

Projetés sur des charbons ardens, ils se sont volatilisés sans s'enslammer. Projetés dans un creuset rouge que l'on recouvrait d'une cloche, ils se sont décomposés en partie, et la portion non décomposée est venue s'attacher aux parois de la cloche.

L'eau froide ne paraît pas les dissoudre; l'eau bouillante, au contraire, les dissout en si grande proportion, que la solution se prend en masse par le refroidissement.

L'alcool, l'éther, même à froid, les dissolvent aussi avec facilité; et ces dissolutions alcooliques et éthérées, de même que la dissolution aqueuse ne manifestent aucun signe d'alcalinité ou d'acidité avec les réactifs colorés.

Mis en contact avec l'acide nitrique concentré, ces mêmes cristaux se dissolvent à la température ordinaire, sans paraître éprouver d'altération. En élevant la température, ils se décomposent en produisant d'abondantes vapeurs rutilantes, sans toutefois qu'il se forme d'acide oxalique.

L'acide hydrochlorique en opère également la dissolution à froid, avec cela de singulier, que la dissolution se trouble par l'action d'une chalcur inférieure à celle de l'eau bouillante, pour devenir transparente en se refroidissant.

L'acide acétique dissont facilement aussi ces cristaux, tandis que les dissolutions de potasse et de soude, d'ammoniaque, ne paraissent les dissoudre qu'à raison de l'eau qu'elles contiennent.

L'huile essentielle de citron pure n'a pas d'action sur eux; ce qui prouve qu'ils se forment en même temps l'acide acétique dans celles de ces huiles qu'on lonne au contact de l'air, et qu'ils ne peuvent r dissous qu'à la faveur de cet acide acétique qui ccompagne.

portion d'huile volatile acide provenant de la dision a été soumise à des lavages répétés, dans le but
ever l'acide; mais on n'a pu le séparer complènt, et l'on a été obligé, pour y parvenir, de la
er d'abord par l'alcool, puis de précipiter par l'eau
ssolution aqueuse. La portion d'huile, privée d'acide,
d'un jaune d'ambre, d'une celeur aromatique, d'une
ur àcre et piquante. Les eaux de lavage ayant été
ies et évaporées à la température de 36 à 40°, elles
'ourni des cristaux semblables à ceux que l'on a prémment décrits.

our reconnaître si cette matière cristalline était bien isultat de l'action de l'air, et non pas celui de la eur sur l'huile volatile de citron, j'ai exposé de veau à l'action de l'air de l'huile volatile de la distion parfaitement privée d'acide. Au bout de trois s, elle est devenue épaisse, acide; et, après avoir été ée par l'alcool et l'eau, comme il est dit ci-dessus, a fourni des cristaux semblables à ceux que nous ons d'examiner.

les mêmes circonstances que l'huile essentielle de on, donnent naissance à des matières cristallines, t les propriétés sont semblables. Plusieurs autres les m'ont également fourni des matières analogues, is diversement fusibles et solubles; de sorte que je is pouvoir annoncer que la plupart des huiles vola-

tiles sont dans le même cas, c'est-à-dire, produisent, par suite de l'exposition au contact de l'air, de l'acide acétique et des matières cristallines analogues, quoique leur fusibilité et leur solubilité différentes ne permettent pas de considérer ces matières comme étant parfaitement identiques.

(Journ. de Pharm., tom. xv, pag. 324.)

Note sur quelques expériences concernant la iorpille.

Par Sir Humphry Davy.

(Extrait des Transactions philosophiques, pour 1829.)

Parmi les recherches variées, auxquelles les différens modes de production et d'action de l'électricité ont été soumis, je trouve surprenant que l'électricité des animaux vivans n'ait pas fixé davantage l'attention, tant à cause de son importance pour la physiologie, qu'à raison de ses rapports généraux avec la science électro-chimique.

En lisant le récit des expériences de Walsh, il est impossible de n'être pas frappé de quelques particularités qu'offre l'électricité développée par les organes de la torpille et du gymnote; telles que son impuissance à se décharger à travers l'air, et la faiblesse des effets d'ignition produits par les chocs les plus violens. Et quoique M. Cavendish, avec sa sagacité ordinaire, ait comparé cette action à celle d'une batterie faiblement chargée, contenant une grande abondance de fluide à

pne tension très-basse; cependant les circonstances que je viens de rappeler ne sont pas entièrement en harmonie avec cette explication.

Lorsque Volta eut découvert son admirable pile, il s'imagina avoir construit un appareil parsaitement semblable à l'organe du gymnote et de la torpille : et quiconque a ressenti les commotions produites par l'électromoteur naturel et par l'électromoteur artificiel doit être convaincu de leur stricte analogie, du moins en ce qui concerne la sensation excitée. Après la découverte du pouvoir chimique de l'appareil de Volta, je sus désireux de m'assurer si cette propriété de l'instrument appartenait aussi à l'organe des animaux vivans, et me trouvant, en 1814 et 1815, sur les côtes de la Méditerranée, je profitai des facilités qui s'offraient à moi pour ce genre de recherches. M'étant procuré dans la baie de Naples, en mai 1815, deux petites torpilles vivantes, je sis passer les décharges à travers un sil d'argent, dont les extrémités plongeaient dans de l'eau, sans pouvoir découvrir les moindres traces de décomposition du liquide. Je répétai cette expérience à Mola di Gaëta avec un circuit dans lequel le fil d'argent ne touchait le liquide que par la moindre surface possible, et où ce liquide, complétant le circuit, était un bon conducteur, tel que les solutions de potasse, l'acide sulfurique. Cette fois, le résultat fut aussi complètement négatif que la première.

M'étant procuré une plus grande torpille à Rimini, en juin de la même année, je répétai encore ces expériences, en y apportant toutes les précautions imaginables, et avec un résultat tout pareil. En même temps je sis passer la décharge à travers un circuit très-court, complété, dans l'étendue d'un quart de pouce, par un* fil d'argent extremement fin, tiré par seu M. Cavendish pour servir à un micromètre, et qui avait moins de de pouce de diamètre. Aucune ignition ne se manifesta. D'après ces expériences, il me parut que la comparaison de l'organe de la torpille avec une batterie faiblement chargée et dont les surfaces électrisées seraient de mauvais conducteurs, tels que l'eau, était plus exacte que son assimilation à la pile. Mais quand je sis part de mes recherches à Volta, avec qui je passai, cet été, quelque temps à Milan, il me montra une forme de cet appareil, qui lui paraissait remplir toutes les conditions de l'organe de la torpille : c'était une pile dont le liquide était très-mauvais conducteur, comme le miel ou un sirop de sucre concentré, qui demandait un certain temps pour se charger et ne décomposait pas l'eau, quoique, une fois chargée, elle donnât de faibles commotions.

L'action de l'électricité voltaïque sur l'aiguille aimantée, découverte par OErsted, me fit désirer d'essayer si l'électricité des animaux vivans possédait le même pouvoir. Après avoir plusieurs fois essayé vainement de me procurer des torpilles suffisamment fortes et vigoureuses pour donner de vives commotions, je dus, en octobre de cette année, à l'assistance de M^rG. During, consul d'Angleterre à Trieste, d'en obtenir deux récemment prises et bien vivantes, l'une longue d'un pied, l'autre plus petite. Je sis passer les décharges de la plus grande bien des sois à travers le circuit d'un multiplicateur extrêmement sensible, de la même es-

mais plus délicat que celui dont j'ai donné la ption dans mon dernier Mémoire sur les phéno-électro-chimiques, que la Société royale m'a fait eur d'insérer dans ses Transactions, pour 1826. perçus pas la moindre déviation, le moindre effet iguille aimantée. Je m'assurai cependant que la unication était bien établie, en me plaçant moiplusieurs fois dans le circuit. Pour cela, je pre-'une main trempée dans de l'eau salée la spatule nt avec laquelle on excitait la décharge, et, de main également humide, le fil lié au multiplibles décharges, qui passaient ainsi à travers ses, étaient assez fortes pour être ressenties dans les s, quelquefois même dans les épaules.

peut expliquer les résultats négatifs, en supposant mouvement de l'électricité dans l'organe de la le, se fait dans un temps inappréciable, et qu'il n courant continu de quelque durée pour faire dé'aiguille aimantée. Je trouvai, en effet, que le plicateur était également insensible à une faible rge d'une bouteille de Leyde (1); tandis qu'il était tanément et fortement influencé par un courant un provenant des plus petites surfaces et des coues moins énergiques, pourvu qu'il y cût quelque chimique développée. Deux élémens zinc, aret papier imprégné d'eau et de sel, faisaient dévier

On sait que M. Colladon a obtenu des déviations fort es en isolant parfaitement les spires d'un multiplicateur ensible, et soutirant par une pointe la charge d'une ie.

(Note du Traducteur.)

l'aiguille de plusieurs degrés, quoique les plaques de zinc n'eussent que im de pouce de diamètre. (1)

Il serait désirable que ces recherches fussent poursuivies avec le gymnote, dont le pouvoir électrique est bien plus énergique que celui de la torpille; mais si l'on peut déjà en tirer quelqu'induction, elles semblent montrer une plus grande analogie entre l'électricité ordinaire et l'électricité animale qu'entre celle-ci et l'électricité voltaïque. Cependant je regarde comme plus probable que l'on trouvera que l'électricité animale est une espèce d'électricité particulière et distincte.

L'électricité ordinaire est excitée sur les corps non conducteurs et facilement transmise par les substances parfaitement ou imparfaitement conductrices. L'électricité voltaïque est développée par des combinaisons de conducteurs parfaits et imparfaits; elle n'est transmise que par les conducteurs parfaits ou ceux qui en approchent le plus.

Le magnétisme, s'il est une forme de l'électricité, appartient seulement aux conducteurs parfaits, et dans ses modifications, à une classe particulière de ces derniers corps.

L'électricité animale réside sculement dans les conducteurs imparfaits qui forment les organes des animaux vivans, et son objet, dans l'économie de la nature, est d'agir sur les animaux vivans.

On peut établir des distinctions en poursuivant l'examen des propriétés de l'électricité dans ces différentes classes de phénomènes; mais il est presqu'impossible

⁽¹⁾ Quand on assimile les secousses produites par les poissons électriques aux décharges d'une houteille de Leyde, on doit s'attendre à ne pas obtenir, en les transmettant par un multiplicateur ordinaire, de déviations de l'aiguille aimantée. Mais il est probable que l'on réussirait, soit à altérer l'aimantation de cette aiguille, soit à aimanter une aiguille d'acier qui n'aurait pas d'aimantation préalable, comme M. Arago l'a fait avec une houteille de Leyde. C'est ce qu'il s'était proposé d'essayer, il y a plusieurs années, lorsqu'un gymnote vivant fut apporté à Paris. Il ne put donner suite à ce projet d'expérience, parce que l'animal périt bientòt après par un accident. (Note du Traducteur.)

e ne pas être frappé d'une autre considération qu'offre e sujet. L'organe de la torpille dépend, quant à son ction, de la volonté de l'animal. John Hunter a fait oir avec quelle abondance il est muni de nerfs. En xaminant la structure en filets de l'organe, je n'ai jamais u parvenir à découvrir des arrangemens de conducteurs ivers, semblables à ceux des piles galvaniques, et il e paraît pas improbable que la communication dépende e quelque propriété développée par l'action des nerfs.

Essayer de raisonner sur un phénomène de cette naire, en le supposant dû à un fluide spécifique, serait eine perdue.

Si peu que nous connaissions la nature des actions lectriques, nous sommes encore bien plus ignorans uant à la nature des fonctions des nerfs. Il semble outefois qu'il y ait un rayon de lumière à suivre dans exparticularités qu'offre l'électricité animale, sa conexion avec un système nerveux aussi développé, sa déendance de la volonté de l'animal, et l'instantanéité e sa transmission. Ces indices, suivis par un expérimentateur capable de les étudier, peuvent conduire à es résultats importans pour la physiologie.

Le mauvais état de ma santé pourra, je le crains, a'empêcher de poursuivre ce sujet avec l'attention dont semble digne, et je communique ces essais imparaits à la Société royale, dans l'espérance qu'ils pouront mener à des recherches plus étendues et plus pprofondies.

24 octobre 1828. Lubiana, Illyrie.

		- 9 5 6 5 5 5 5 5 6 5 6 5 6 5 6 5 6 6 6 6	LOURS
2	-1.1.1 Urtata	. •	= \
755,57	754,13 754,19		
+18,3	+16,5		Therm.
*	2.7.3	######################################	Hyer.
755,52	754 of 754 of	COCHECTOR CONTRACTOR AND CONTRACTOR CONTRACT	Barom.
+20,5	+21.3 +20.8 +29.5		Therm.
88	69 83 63	222260022000000000000000000000000000000	Hyer.
755,23	-59.04 752,82 753,95		Baron. T
+20,3	+20,5 +28,5		Therm.
2	35%	\$1.77.6.447.7 \$2.2 \$7.2 \$7.2 \$7.5 \$2.5 \$2.5 \$2.5 \$2.5 \$2.5 \$2.5 \$2.5 \$2	Hyge.
755 77	754,82 754,82		g wau Barom.
+15,9	+++	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	Therm exter.
75	35.73	30.00 c c c c c c c c c c c c c c c c c c	· Ale.
+21,5	+22,3	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	maxim. miai
+12,6	+13,3	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	minim.
Moyennes du mois	Moyenneidu i au 10. Moyenn. du 11 au 30. Moyenn. du 21 au 31.	Nuagenx. Voild Ourlques éclaircies. Grands nuages. Couvert. Couvert. Couvert. Couvert. Felaircies. Nuagenx. Nuagenx. Eclaircies. Pluie Couvert, pluie. Eclaircies. Petites éclaircies. Très-nuagenx Couvert Très-couvert Très-couvert Très-couvert Très-couvert Couvert Très-couvert Très-couvert Très-couvert Couvert Couvert Très-couvert Très-couvert Très-couvert Couvert Couvert Couvert Couvert Couvert Couvert	ÉTAT
, +17,0.	Pluic. Cour, 4.595 Terrasse, 4,250	S. C. fort. S. C. tree-fort. S. C. tree-	VENTS

•

•

TABLE

DES MATIÈRES CONTENUES DANS CE VOLUME.

Mémoire sur l'électro-chimie et l'emploi de l'électricité pon	r
opérer des combinaisons; par M. Becquerel. Page !	5
Mémoire sur l'Acide pectique et la racine de la carotte	;
par M. Vauquelin. 40	,
Recherches sur la structure des métaux; par M. Félia Savart	•
G	ĭ
Analyse de l'arséniate de fer de Loaysa, près Marmato, pro	-
vince de Popayan; par M. Boussingault. 75	5
Nouvelles Recherches sur la chaleur spécifique des gaz; pa	Ŋ
MM. Aug. de La Rive et F. Marcet.	3
Réslexions sur le procédé proposé par M. James Smithson pour découvrir de rès-petites quantités de sublimé cor-	-
rosif ou d'un sel mercuriel; par M. Orfila.	2
Programme des prix proposés par l'Académie royale de	5
Sciences, pour les années 1830 et 1851.	B
Annonce des prix décernés par l'Académie royale des Scien	-
ces, pour l'année 1829.	6
Observations météorologiques du mois de mai 1829.	2
Recherches sur la chaleur spécifique des fluides élastiques	;
par M. Dulong.	3
Lettre de M. Huber-Burnand à M. le professeur Prévost	•
sur l'écoulement et la pression du sable. 15	9
Suite du Mémoire sur l'acide indigotique et quelques indi	_
gotates; par M. Buff.	_

Mémoire concernant les produits obtenus par l'act	ion du
chlore sur quelques sels; par M. Just. Liebig.	182
Couleurs que diverses substances communiquent à la s	lamme
du chalumeau; par M. Buzengeiger.	205
Analyse des Séances de l'Académie royale des Sci	iences.
	209
Rapport sait à l'Académie des Sciences, par M. Arago,	sur les
travaux relatifs aux sciences mathématiques qui o	nt élé
exécutés pendant le voyage de la Chevrette.	112
Sur la composition des hydrogènes phosphorés; par M	. Buff.
	220
Observations météorologiques du mois de juin.	224
Suite du Mémoire sur les produits obtenus par l'acti	ion du
chlore sur quelques sels; par M. Just. Liebig.	
Désense de la théorie de Volta relative à la product	
l'électricité par le simple contact, contre les objecti	
M. le professeur A. de La Rive; par le professeur	
de Kiel.	236
Mémoire sur l'évaluation des hautes températures	
M. J. Prinsep.	247
Du Pyrophosphate de soude, sel d'une nouvelle es	
formé par l'action de la chaleur sur le phosphate de s	•
par M. Th. Clark.	276
Analyse des Séances de l'Académie royale des Scientification	•
	200
Notice sur la caverne à ossemens d'Argou, située p	•
Vingrau; par MM. Marcel de Serres et Farines.	297
Nouveau principe immédiat retiré de l'albumine; par	• •
P. Couerbe.	323
Mémoire sur l'acide quinique et ses combinaisons ave	
bases salifiables; par MM. Henry fils et A. Plisson.	
Sur l'Acide phosphorique; par M. Gay-Lussac.	3 31

Sur la décomposition des dissolutions métalliques par les	gaz
hydrogènes phosphorés; par M. H. Rose.	333
Sur le traitement des minéraux siliceux par les carbon	ales
alcalins.	33 5
Observations météorologiques du mois de juillet.	336
Sur deux nouveaux phosphates de manganèse et de ser;	par
M. Dufrénoy.	357
Examen chimique d'une tumeur encéphaloïde; par MM	. E.
A. R. Serres et A. Baudrimont.	5 46
Du Pouvoir thermo-électrique des métaux; par M.	Bec-
querel.	3 53
Mémoire sur la réaction de torsion des lames et des ve	erges
rigides; par M. Félix Savart.	373
Action de la potasse sur les matières organiques; par M.	Gay-
Lussac.	398
Sur les Moyens de rendre le platine malléable; par M.	Wil-
liam Hyde Wollaston.	403
Sur la Préparation du Palladium; par M. Wollaston.	413
Sur la Préparation de l'Osmium; par M. Wollaston.	414
Démonstration d'un théorême d'électricité dynamique;	par
M. J. Liouville.	415
Extrait d'une Lettre de M. Berzelius à M. Dulong, co	ncer-
nant la découverte d'une nouvelle terre.	422
Extrait d'une Lettre de M. Kupffer à M. Arago, conce	rnan t
la composition de l'atmosphère à Cazan.	423
Extrait d'un Mémoire sur les causes de la diffraction	par
M. Haldat.	424
Notice sur l'oxisulfure de zinc qui se forme dans les usis	
Freyberg; par M. Charles Kersten.	426
Sur la composition des sels qu'on retire de quelques sa	•
aux environs d'Irkoutzk, et de l'eau de la mer d'Okla	•
par M. le docteur Hess.	428

Note sur une substance cristalline recueillie dans	une huile
essentielle de citron, qui était restée long-temps	e z posée %
contact de l'air; par M. Boissenot.	45,
Note sur quelques expériences concernant la tor	pille: par
sir H. Davy.	138
Observations météorologiques du mois d'août.	444

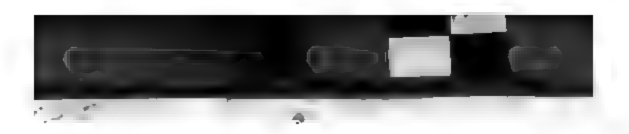
TAN DE LA CARLE DU QUARANTE UNIÈME VOLUME.

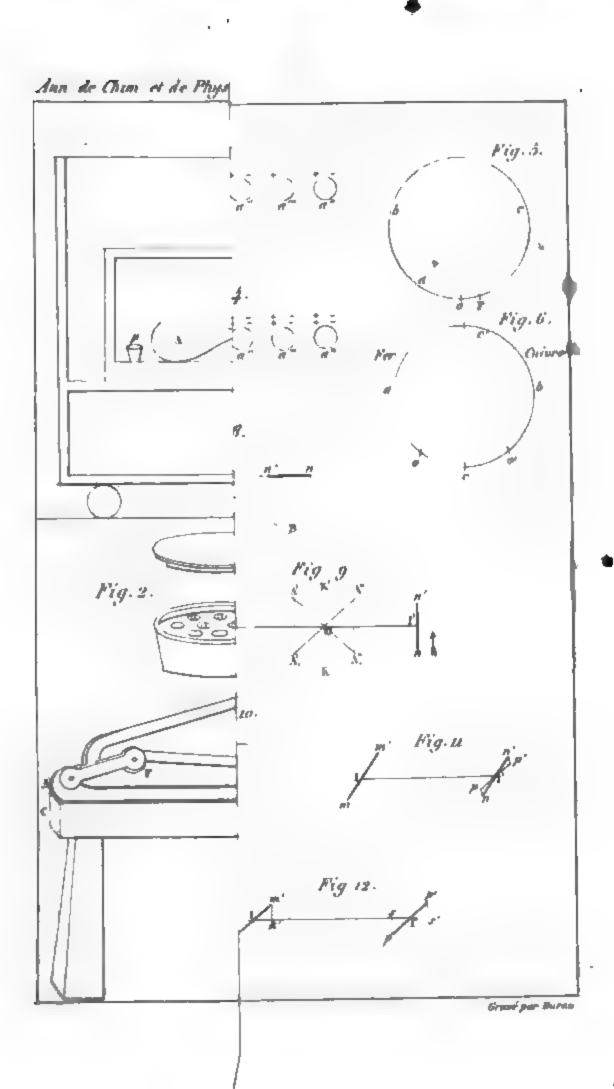
ERRATA.

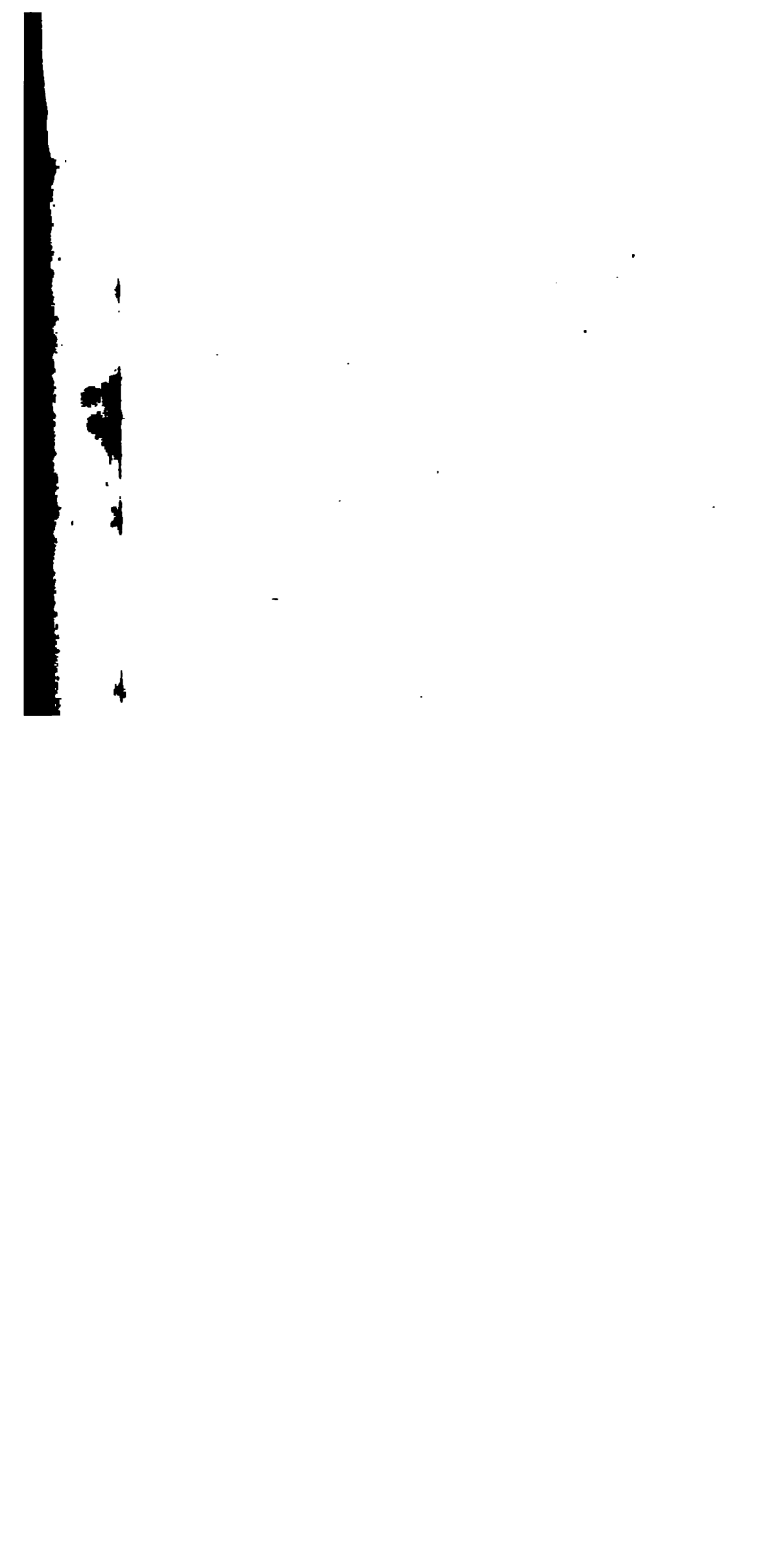
Page 198, ligne 2, au lieu de sulfure de chlore, lisez chlorure de soufre.

Même page, ligne 26, au lieu de un corps très-volatil, lisez un corps très-peu volatil.

Page 204, ligne 14, au lieu de acide hydrosulfurique, lisez acide hydrochlorique.





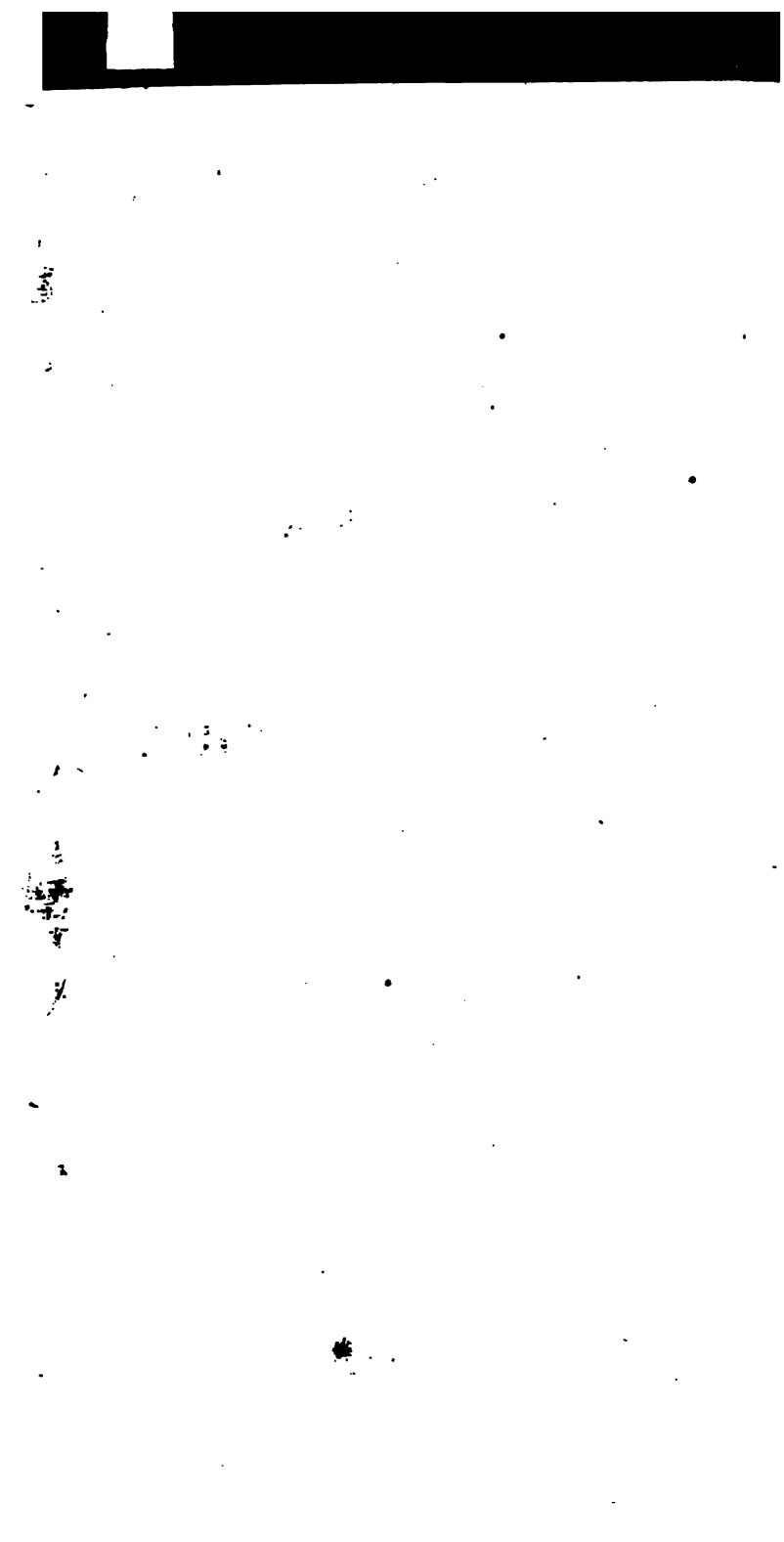


ANNALES

DE

HIMIE ET DE PHYSIQUE.

TOME XLII.



ANNALES

DE

IMIE ET DE PHYSIQUE,

Par MM. GAY-LUSSAC et ARAGO.

TOME QUARANTE-DEUXIÈME.



A PARIS,

CROCHARD, Libraire, cloître Saint-Benoît, n° 16; près la rue des Mathurins.

1829.

DE L'IMPRIMERIE DE C. THUAU, rue du Cloître Saint-Benoît, n° 4.

ANNALES

DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE.

Rapport sur les poudres fulminantes pouvant servir d'amorces aux armes à feu.

Par MM. le colonel Aubert, Pelissier et GAY-LUSSAC.

Extrait des Archives de la Direction des poudres et et salpêtres. (1825.)

Le Ministre de la guerre, à l'occasion d'un fusil à percussion qui lui a été présenté par le capitaine Vergnaud, et qui est amorcé avec le mercure fulminant d'Howard, a invité M. le directeur-général des poudres et salpêtres (M. le comte Ruty) à faire faire sur les poudres fulminantes, et particulièrement sur le mercure fulminant, toutes les recherches et les expériences nécessaires pour éclairer et fixer l'opinion sur les dangers qu'elles peuvent présenter dans leur fabrication, leur transport et leur emploi. M. le directeur-général a chargé M. le colonel Aubert, MM. Pelissier et Gay-Lussac, de ce travail, et le rapport que nous avons l'honneur de présenter au comité a pour objet d'en faire connaître le résultat.

M. le capitaine Tardy, sous-inspecteur de la rassinerie de salpêtre de Paris, a bien voulu nous seconder et nous sournir plusieurs renseignemens, sruits de sa propre expérience.

On connaît un grand nombre de poudres qui fulminent par le choc; mais, sous le rapport de leur application aux armes à feu, celles au chlorate de potasse et au mercure fulminant, méritent seules une attention particulière; les autres présentent trop d'inconvéniens ou de dangers dans leur fabrication et leur emploi.

Poudre au chlorate de potasse.

Cette poudre est un mélange intime de soufre, de charbon et de chlorate de potasse. On peut supprimer le soufre ou le charbon, et les remplacer par d'autres substances inflammables; mais la poudre perd alors plus ou moins de son énergie. Sur la proposition de Berthollet, auteur de la découverte du chlorate de potasse, on avait commencé, en 1786, la fabrication de cette poudre à Essonne; mais une explosion, suivie des accidens les plus graves, força aussitôt à y renoncer. Cette poudre est beaucoup plus forte que la meilleure poudre faite avec le salpêtre : elle met promptement le mortier d'épreuve hors de service, en agrandissant la chambre et y produisant des gerçures profondes. Employée par M. Welter, à Meudon, à remplir des obus qu'il sit éclater ensouis dans sa terre, elle les brisa constamment en morceaux uniformes de la grosseur d'un marron, tandis que les éclats d'autres obus remplis de poudre ordinaire, et placés dans les mêmes circonstances, furent beaucoup moins nombreux. Cette poudre pourrait, par conséquent, être employée avec plus d'avantage que la poudre ordinaire pour remplir les obus, enfoncer des portes, faire sauter un pont, etc.

La propriété qu'elle a de s'enflammer par le choc en a déterminé l'application, comme amorce, aux fusils à percussion; mais elle a été bientôt remplacée par le mercure fulminant, en raison de plusieurs inconvéniens qu'elle présente, et dont les principaux sont de crasser beaucoup et d'avoir une action très-corrosive sur le fer. Cette dernière propriété pouvant dépendre de l'acide sulsureux produit pendant sa décomposition, nous avons cherché à neutraliser les essets de l'acide, en mêlant à la poudre des quantités convenables de carbonate de soude desséché. L'expérience a eu le succès désiré; mais la poudre a beaucoup perdu, par ce mélange, de son inflammabilité; et d'ailleurs nous n'avons pas tardé à reconnaître que le chlorure de potassium, résultant de la décomposition du chlorate de potasse pendant l'inflammation, corrode promptement le fer dans un air humide. C'est un grave inconvénient inhérent à la poudre au chlorate, et il ne nous paraît pas facile d'y remédier.

Nous croyons inutile d'insister plus long-temps sur les qualités de cette poudre, dont l'usage est abandonné; nous nous bornerons à dire que, si l'artillerie se déterminait à l'employer pour quelques cas particuliers, la fabrication et le transport pourraient, avec des précautions convenables, en être faits sans danger.

Poudre d'Howard ou fulminate de mercure.

Cette poudre est aujourd'hui généralement employée pour les fusils de chasse, à cause de sa facile inflammation et de son inaction sur le fer. Nous allons l'examiner sous les divers rapports de son application aux armes à feu.

La poudre d'Howard est un sel formé d'oxide de mercure et d'un acide particulier composé d'un atome d'azote, d'un d'oxigène et de deux de carbone. Depuis que cette composition est connue, on a donné à la poudre le nom de fulminate de mercure. Quand elle détonne par le choc ou par la chaleur, le mercure est mis en liberté à l'état de vapeur, ainsi que l'azote; et, d'après le dépôt charbonneux que l'on observe sur les surfaces sur les quelles on la fait détonner, il est très-probable que la moitié du carbone qu'elle contient forme, avec l'oxigène, de l'acide carbonique, et que l'autre moitié se dépose ou est dispersée. Dans cette supposition, 1 gramme de fulminate de mercure donnerait olit, 155 de gaz permanens à la température de la glace fondante, et sous la pression de o^m,76; mais ce volume, au moment de l'explosion, est beaucoup plus considérable, parce qu'il est dilaté par la chaleur et mêlé avec la vapeur mercurielle. Un gramme de poudre ordinaire donne à peu près un volume double de fluides élastiques.

La revivification du mercure à l'état de vapeur serait un inconvénient très-grave si la poudre fulminante entrait dans les amorces en quantité plus considérable que celle que l'on emploie; parce que la vapeur mercurielle est désagréable à l'odorat et nuisible à la santé. Les chasseurs, il est vrai, n'ont encore élevé aucune plainte contre cet inconvénient, mais il n'en est pas moins réel; et, avant d'adopter les amorces sulminantes pour le service militaire, il sera prudent de les examiner sous le rapport de l'insluence qu'elles pourraient exercer sur le moral du soldat, par suite des inconvéniens que nous venons de signaler.

Détonation du fulminate de mercure par le choc.

Nous examinerons cette propriété, le fulminate étant parfaitement sec et très-humide.

Le fulminate sec détonne très-facilement par le choc de fer sur fer, un peu moins facilement par le choc de fer sur bronze, encore un peu moins par celui de marbre sur verre, ou de marbre sur marbre, verre sur verre; il s'enslamme cependant avec assez de facilité dans ces diverses circonstances, pour qu'on soit à peu près sûr d'en déterminer l'explosion à chaque coup. Le choc de fer sur plomb ne l'enslamme que très-difficilement, et celui de fer sur bois est tout-à-fait impuissant.

Le fulminate s'enslamme toujours facilement par le frottement, surtout par celui de bois contre bois; il détonne moins facilement par celui de marbre sur marbre, puis de fer sur fer; ensin de fer sur bois ou sur marbre. Le fulminate qui a été pulvérisé détonne plus dissicilement, surtout par le frottement que celui qui est en cristaux.

Humecté à 5 pour cent d'eau, le sulminate perd beaucoup de son inflammabilité; il détoune cependant par le choc de ser contre ser, mais la partie srappée brûle seule et sans slamme, sans communiquer l'inslammation à celle qui ne l'est pas. Le frottement de bois sur bois produit un effet semblable; mais l'inslammation n'a point été produite dans les expériences par le choc de marbre contre marbre, ni par le frottement de marbre sur marbre ou sur bois. Le fulminate, enslammé par un corps chaud, suse avec la même lenteur que la poudre à tirer humectée à 15 pour cent d'eau.

Si le fulminate est mêlé avec 10 pour cent d'eau, l'inflammation en est encore plus difficile. Il disparaît cependant par le choc de fer sur fer, mais sans flamme et sans bruit; la partie frappée brûle seule et projette l'autre. Humecté à 30 pour cent, il détonne encore quelquesois sous la mollette (bois sur marbre) pendant les manipulations; mais la détonation est partielle et ne se communique pas au reste de la masse; la molette est seulement soulevée sous le bras de l'ouvrier, et il n'en résulte jamais aucun accident. Ces expériences donnent la certitude qu'en opérant sur le fulminate mêlé avec de l'eau, les explosions en seront peu à redouter (1).

Effet de l'explosion du fulminate de mercure. Le caractère des poudres éminemment inflammables est de détonner au moment de leur inflammation, lors même que l'on n'en emploie que des quantités très-petites, et d'agir sur les corps environnans, comme un mobile animé d'une grande vitesse. La poudre ordinaire la mieux

⁽¹⁾ D'après les nouvelles dispositions adoptées dans la fabrique d'amorces, située dans la plaine d'Ivry, près Paris, depuis l'explosion qui l'a entièrement détruite, on a fabriqué dans cet établissement plus de 200 millions de capsules, sans autre accident qu'un marbre cassé sous la molette, comme il vient d'être dit plus haut.

préparée est infiniment loin d'avoir une inflammation aussi rapide que le fulminate de mercure et surtout que le fulminate d'argent, et il n'y a pas d'arme qui, chargée avec l'un ou l'autre de ces deux fulminates à la même dose qu'avec la poudre à tirer, pût résister à leur action, quoique le volume des fluides élastiques produits dans le premier cas soit plus petit que dans le second (1).

30 grammes de fulminate de mercure enflammés dans une petite boîte de carton, sur le sond d'un baril mal affermi, y ont sait un trou arrondi sans le briser, comme l'aurait sait un boulet lancé par une pièce de quatre. Le bruit de l'explosion a paru beaucoup plus sort que celui d'un mousquet.

La même quantité de poudre, enflammée dans de semblables circonstances, a fait à peine entendre du bruit, n'a pas brisé le fond du tonneau, et ne l'a pas même ébranlé.

25 grammes de fulminate de mercure, mis à l'air libre sur une planche placée sur le sol, l'ont réduite en pièces et ont fait de plus un trou dans la terre au-dessous de la

⁽¹⁾ Quelle que soit la dose de fulminate de mercure que l'on mette dans une arme faite avec les métaux connus, on la détruirait très-promptement; car, pendant le chargement des amorces avec le fulminate mitigé par de la poudre ordinaire, les poinçons en acier fondu trempé, avec lesquels on presse cette poudre au fond des capsules, sont comptement sillonnés par les explosions qui se font à chaque instant, quoique les gaz produits aient un libre cours sur les côtés des poinçons.

planche. La même quantité de fulminate, placée sous un baril défoncé, de la capacité d'environ un hectolitre, l'a réduit en pièces par sa détonation.

Une petite chambre en acier de 3^{mil.} cubes de capacité, et dont les parois avaient 3^{mil.} d'épaisseur, a été souvent brisée en morceaux par l'explosion du fulminate de mercure qu'elle renfermait.

25 grammes de fulminate, enflammés à l'air libre, ont communiqué l'inflammation à une autre portion de fulminate placée à 5 centimètres de distance; mais l'inflammation n'a pas eu lieu sur une seconde portion de fulminate à la distance de 12 centimètres.

Si l'on place l'une contre l'autre sur du papier, et même l'une sur l'autre, une traînée de fulminate de mercure et une traînée de poudre à tirer, et qu'on mette le feu au fulminate, la poudre à tirer sera dispersée sans laisser de trace de sa combustion sur le papier, et on la retrouvera presqu'en entier. Si l'on met, au contraire, le feu à la poudre à tirer, dès que l'inflammation sera parvenue au fulminate, celui-ci, tant sa détonation est instantanée, aura encore le temps de disperser le reste de la poudre, avant que l'inflammation ait pu l'atteindre, et l'on n'apercevra point de traces de combustion de la partie projetée. Uu mélange intime de fulminate et de pnlvérin brûlera, au contraire, en totalité.

Ce résultat sur la propagation d'inflammation par le fulminate, à d'aussi petites distances, à l'air libre, paraît d'autant plus extraordinaire que, dans les amorces des armes à feu, cette propagation, relativement à la quantité de fulminate, est incomparablement plus grande, puisqu'elle s'étend à plus d'un centimètre, et que le

lieutenant-colonel Châteaubrun a porté l'inflammation à la poudre, dans une pièce de 24, à travers l'épaisseur du métal, par une cheminée de 10 points, avec 10 centigrammes de fulminate. Mais les résultats que nous venons de citer, sont incontestables, et l'on verra bientôt que l'anomalie qu'ils semblent présenter n'est point réelle (1).

La force du fulminate de mercure est de beaucoup plus grande que celle de la meilleure poudre de chasse, mais il serait difficile de dire de combien. On s'est borné, pour l'apprécier, à faire détonner des quantités variables de fulminate de mercure et de poudre de chasse, sous une masse creuse en cuivre, disposée de manière qu'on pût mesurer son ascension. On a trouvé que, dans cette circonstance, le fulminate élevait la masse de cuivre à une hauteur 15 à 30 fois plus grande que la poudre.

La grande rapidité d'explosion de la poudre fulminante de mercure, de laquelle résultent des effets semblables à ceux que produit un mobile lancé par une arme à feu, pourrait en rendre l'emploi utile dans quelques circonstances, par exemple, pour briser des portes, sous forme de pétards.

Mélange du fulminate de mercure avec la poudre pour amorces. La quantité de fulminate de mercure nécessaire pour une amorce est si petite, qu'elle n'est, pour

⁽¹⁾ Notre marine a adopté une amorce faite avec la même poudre, qui se place sur la lumière du canon, et qui non-seulement va porter le seu dans la gargousse, à travers toute l'épaisseur du métal, mais encore la crève, quelque sort que soit le parchemin ou la matière qui a servi à la saire.

ainsi dire, point maniable. On a été conduit naturellement à mêler le fulminate avec la poudre ordinaire, pour augmenter le volume des amorces; mais ce n'est pas là le principal avantage de ce mélange. En effet, le fulminate de mercure pur ne communique l'inflammation à la poudre que difficilement et à des distances beaucoup plus petites que lorsqu'il est mêlé avec du pulvérin; c'est une conséquence de l'instantanéité de son inflammation. S'il est seul, les fluides élastiques ont perdu la plus grande partie de leur calorique avant d'arriver à la poudre, et ne peuvent plus l'enflammer; mais, s'il est mélangé avec du pulvérin, celui-ci est porté sur la poudre encore en ignition et y met le feu. Telle nous paraît, au moins, l'explication des résultats rapportés plus haut sur la propagation de l'inflammation du fulminate (1).

La proportion qui paraît la plus avantageuse est en poids pour les amorces à capsule, de 10 de fulminate et 6 de pulvérin. On les rend un peu moins vives avec la proportion de 10 de fulminate et 7 de pulvérin.

Dans les amorces cirées, la proportion du pulvérin doit être diminuée; elle est de 5 dans celles du commerce, et de 3,3 dans les amorces qu'a proposées M. Vergnaud pour le fusil de guerre.

⁽¹⁾ Dans des essais de mélange de sulminate de mercure avec diverses matières, qui ont été saits plutôt pour préserver les amorces de l'humidité que pour changer la composition de la poudre, on a reconnu que beaucoup nuisent à l'explosion du sulminate, quoique mélées avec lui seulement en bien petites proportions; telles sont l'huile, le suis et la résine.

La quantité de sulminate de mercure suffisante pour un suil de chasse est de 05,0166, c'est-à-dire, que l'on peut saire 57,600 amorces avec un kilogramme de sulminate; mais, pour le susil de guerre, l'amorce devrait être un peu augmentée. Dans les amorces cirées, la quantité de sulminate est de 3 centigrammes ou environ double de celles des amorces à capsule.

La force nécessaire pour produire l'inflammation du fulminate de mercure, augmente à mesure que la proportion du pulvérin devient plus grande, et la couche du sulminate plus épaisse. On peut conséquemment saire des amorces plus ou moins explosives, qui s'enflammeraient, par exemple, par le choc du chien armé, et qui résisteraient à celui du chien partant de son repos. On s'est servi avec avantage, pour mesurer cette force, d'un mouton tombant de hauteurs variables; mais on a reconnu la nécessité de rechercher en même temps l'étendue de la propagation du jet enflammé dans la cheminée qui doit le conduire à la poudre; car, ainsi qu'on l'a remarqué, ce n'est pas le fulminate pur qui porte le plus loin l'inflammation. Au reste, on peut employer les amorces les plus explosives, sans crainte de les enflammer par le chien partant du repos, en ne laissant entre lui et la cheminée qu'une très-petite distance.

Examen des amorces fulminantes sous le rapport du crassement et de leur action sur le fer. Le mercure sulminant, ainsi qu'on l'a remarqué, laisse un résidu charbonneux sur les corps sur lesquels on le fait détonner. Ce résidu est assez grand relativement au poids du sulminate; mais il n'est suivi d'aucun inconvénient à cause de l'extrême petitesse des amorces sulminantes; il ne

prend d'ailleurs jamais de cohérence, et ne peut s'accumuler beaucoup sans être dispersé par l'effet de la détonation. Il n'exerce d'ailleurs aucune action corrosive sur le fer.

Les amorces fulminantes, telles qu'on les emploie, et qui sont un mélange de mercure fulminant et de pulvérin, se comportent d'une manière différente. Si l'on jugeait de la crasse qu'elles laissent par le nombre des ratés, manière très-exacte d'en apprécier les inconvéniens, on la regarderait comme nulle; car, d'après les expériences qui seront rapportées plus bas, sur cent coups tirés de suite, on n'a eu aucun raté, ni de lumière, ni de canon; tandis qu'avec la poudre ordinaire on évalue ordinairement le nombre des ratés à un sur sept coups avec nos anciennes platines.

Pour apprécier l'action corrosive des amorces fulminantes, on a fait détoner sur un canon de fusil bien poli des quantités à peu près égales de fulminate pur, de sulminate mêlé avec du pulvérin pour amorce, de poudre au chlorate et de poudre ordinaire; on a aussi humecté une portion du canon avec une dissolution de sel marin, et on a placé le canon dans un rez-de-chaussée humide. Vingt-quatre heures après, on a examiné l'effet produit sur le fer. Le fulminate pur avait laissé un résidu charbonneux qui a paru plus volumineux que celui de la poudre ordinaire, mais au-dessous duquel le fer n'était point altéré. La poudre ordinaire a donné moins de résidu, et a moins rouillé le fer que la poudre fulminante pour amorces; c'est ensuite l'eau salée, et enfin la poudre au chlorate qui ont produit le plus de rouille.

Examen des avantages que présentent les fusils à percussion, sous le rapport de l'économie de la poudre. Dans le fusil ordinaire, il se fait par la lumière une perte de fluides élastiques qui n'a pas lieu dans le fusil à percussion, et il a paru intéressant de mesurer l'étendue de cette perte.

On a pris deux fusils semblables du modèle de 1816 pour l'infanterie, que nous désignerons par n° 1 et n° 2, et on les a essayés successivement au pendule, avec une charge de 10 grammes de poudre de mousqueterie et une balle de 19 à la livre, placée entre deux bourres de carton lissé. Le recul ayant été sensiblement le même pour les deux fusils, on a fait adapter une platine à percussion au fusil nº 2, et on a cherché quelle était la quantité de poudre dont on devait le charger pour obtenir le même recul qu'avec l'autre fusil chargé de 10 grammes de poudre et d'une balle. On a trouvé que 95, 14 suffisaient, et, par conséquent, on pourrait diminuer la charge de près de un dixième, en substituant le fusil à percussion au fusil ordinaire, sans affaiblir la portée. Le rapport qui vient d'être assigné reste sensiblement le même, en employant des charges un peu plus fortes que celle de 10 grammes, et s'applique exactement à la charge de 125,25 des fusils de munition, dont environ 11 grammes seulement entrent dans le canon (1).

⁽¹⁾ La dissérence entre les essets du susil à percussion et du suil à pierre est peut-être aussi due en partie à la plus grande rapidité d'inflammation de la charge qu'occasione l'amorce de poudre sulminante.

A l'économie de poudre d'environ : de la charge que produirait l'adoption du fusil à percussion, il faut ajouter celle de l'amorce dans le fusil ordinaire, dont le poids, lorsqu'on remplit le bassinet, est, terme moyen, de 16,1, et ensin celle due aux ratés de canon que l'on évalue ordinairement à un sur sept coups. En réunissant ces diverses quantités, on trouve 25,276 d'économie par coup de 128,25, ou de 2kil.,276 par 1000 coups, ou ensin de 6^{tr.} 26, à raison de 2^{tr.} 75 par kilogramme de poudre. A la vérité, cet avantage est compensé, en partie, par le prix des amorces sulminantes, qui peut être évalué, pour celles à capsule, à 3^{tr} 50 le mille; mais, en retranchant ce dernier nombre de 6^{fr.} 26, on obtient encore une économie de 2^{fr.} 76 par 1000 coups. Au surplus, nous n'insistons sur ce calcul que pour montrer que l'adoption des amorces fulminantes, sous le rapport de l'économie, serait plus avantageuse qu'onéreuse.

Ratés dans le fusil à percussion. Asin de mieux apprécier l'esset des amorces sulminantes, on a cherché à se placer dans des circonstances analogues à celles qui ont lieu à la guerre, en employant, pour les expériences, une poudre à mousquet un peu altérée et mal époussetée. Le susil était tiré à balle avec la charge accoutumée, et l'amorce sulminante était à capsule.

Avec une cheminée dont le diamètre était de 1^{mil.},1, les ratés du canon ont commencé au 53^{me} coup, et du 55^{me} au 60^{me} on a usé jusqu'à six amorces sans dégorger la lumière, avant de le faire partir.

En substituant une cheminée de 1^{mil},85 à la première, il n'y a pas eu de ratés, sur 100 coups, dans plusieurs séries d'expériences. Après la dernière série, on n'a it nettoyé le fusil, et le lendemain on a recommencé ir. On a eu des ratés aux coups suivans : 1, 2, 3, 5, 6, 7, 16, 42; mais ensuite la série de coups jus- à 100 a été terminée sans ratés. C'était évidemment rasse formée la veille dans la cheminée et gonflée l'humidité qu'elle avait absorbée, qui avait causé ratés. Il est remarquable que, dans toutes ces expérices, on n'a observé aucun raté d'amorce.

Les mêmes épreuves ont été recommencées avec les orces cirées proposées par M. Vergnaud, en se serit du même fusil dont la batterie avait été convenament modifiée. La température de l'atmosphère, at très-élevée, a fait reconnaître plusieurs inconvéns aux amorces cirées; elles se ramollissent, s'agglorent par une légère pression et se déforment. Les és avec la cheminée de 1^{mil.}, 1 ont été plus nombreux avec les capsules pendant que la température était vée; ils se sont montrés souvent dans le 20me coup, is ils ne sont devenus continus, comme pour les sules, que vers le 60^{me}. Avec une lumière de 1=,85 diamètre, il n'y a pas eu de ratés sur 100 coups; is le crachement est devenu alors si considérable on a été obligé de faire usage d'un couvre-vue. morce a quelquesois raté, ce qui peut dépendre aut de sa nature particulière que de la forme de la

Ce n'est pas ici le lieu de comparer la batterie pour amorces cirées à celle pour les amorces à capsule; is nous bornerons à remarquer que la batterie pour capsules exigera moins de précision dans son exécunque l'autre; que son marteau frappera plus sûre-

ment la cheminée selon une direction perpendiculaire, et aura besoin de moins de force pour enflammer l'amorce, et qu'enfin le crachement sera moins considérable.

L'avantage de n'avoir aucun raté ne se borne pas à une économie de poudre de 1 amorce sur 7; il faut faire attention que la quantité de poudre, employée pour amorce par le soldat, soit involontairement, soit à dessein, comme il le fait souvent pour diminuer le recul de son arme, est beaucoup plus considérable que celle qui a été supposée. Mais, indépendamment de cette économie qui pourrait paraître insignifiante, l'absence de tout raté a l'énorme avantage d'augmenter l'assurance du soldat, en lui donnant la certitude que son arme ne lui manquera pas en face de l'ennemi au moment du danger.

On pourrait croire qu'on ne parvient à éviter les ratés qu'en donnant à la cheminée de la lumière un trop grand diamètre, et en diminuant par conséquent les portées; mais l'expérience nous a appris que le recul du fusil pendule est exactement le même avec une cheminée de 1^{mil.},85 de diamètre, qu'avec une cheminée de 1^{mil.},10. Ce résultat ne surprendra point si l'on fait attention que la cheminée reste fermée par le marteau après la percussion. Il scrait même possible d'en augmenter encore le diamètre, en donnant au marteau une force suffisante pour résister à l'effort des sluides élastiques qui tendraient à s'échapper par la lumière.

D'ailleurs, nous nous sommes assurés que, même dans le fusil ordinaire, la variation du diamètre de la lumière, dans les limites de 1 à 2 millimètres, n'occasione pas de diminution sensible dans la portée. Voici le tableau des résultats que nous avons obtenus:

Diamètre de la lumière.	Charge de poudre correspondant à chaque diamètre, pour obtenir le même recul au susil pendule.
omil.90 1 66 2 76 3 48	10 ^{Fem.} 00 10 00 10 39 10 72

Fabrication du sulminate de mercure. Cette poudre se prépare avec le mercure, l'acide nitrique à 38 ou 40° de Baumé, et l'alcool à 85 ou 88 degrés centésimaux. Des expériences variées sur de petites quantités nous ont appris que les meilleures proportions sont celles qu'avait trouvées Howard: 1 de mercure, 12 d'acide mercure et 11 d'alcool. Un kilog. de mercure produit 1 kil. 4 de sulminate pur, quantité avec laquelle on pourrait saire au moins 40,000 amorces à capsule pour le suil de guerre.

Le fulminate de mercure, tel qu'on le prépare, étant en petits cristaux, on commence par le broyer sur une table de marbre avec une molette en bois, après l'avoir mouillé avec 30 pour 100 d'eau; on ajoute ensuite six parties de poudre ordinaire sur dix de fulminate, et on continue à broyer. On obtient une pâte serme qui, essorée au degré convenable, est mise en grains, dont chacun doit faire une amorce.

Si le fulminate de mercure ne présente aucun danger

tant qu'il est humide, il n'en est plus de même lorsqu'il est sec, et on ne doit le manier alors qu'avec beaucoup de précaution. Néanmoins on peut éviter de l'employer dans cet état; et comme la fabrication des amorces fulminantes sera toujours très-petite, qu'on peut la diviser beaucoup et lui appliquer des procédés très-parfaits, nous n'hésitons pas à déclarer qu'elle pourrait être faite sans aucune difficulté et sans plus de danger que celle de la poudre ordinaire dans les établissemens du Gonvernement. Une explosion aurait même des suites moins fâcheuses, tant pour les ouvriers que pour les bâtimens, à cause de la très-petite quantité de matière mise en manipulation.

Diverses espèces d'amorces employées jusqu'à ce jour. On a employé: 1° la poudre fulminante en grains; 2° la poudre en pastilles recouvertes de plomb ou de papier; 3° la poudre en grains vernis; 4° les amorces cirées; 5° les amorces à capsule; et 6° celles en tube.

La poudre en grains est très-dangereuse, car l'explosion d'un scul grain détermine celle de toute la masse. Elle n'est presque plus en usage. Les autres amorces n'ont pas le même inconvénient; mais comme elles ont de commun d'avoir une enveloppe, et que celles dites cirées et à capsule sont presque les seules en usage, nous ne nous occuperons que de ces dernières.

Les amorces cirées étaient en usage parmi les chasseurs, lorsqu'elles ont été proposées par M. Vergnaud pour l'infanterie. Elles renferment chacune 3 centigrammes de fulminate de mercure et 1 centigramme de pulvérin de poudre à canon, et sont enveloppées d'une couche de cire appliquée à la main, qui les défend très-

bien de l'action de l'humidité, et les empêche de s'enflammer simultanément. Elles se fixent aussi très-bien sur le bassinet, et peuvent être transportées facilement et sans danger, en prenant soin toutesois de les garantir de la chaleur du soleil et de celle des corps qui pourraient déterminer leur agglomération.

Elles ont l'inconvénient de cracher beaucoup, et de donner un peu plus de fumée et d'odeur que les amorces à capsule. Leur prix actuel dans le commerce est de 6^{t.}, 75, à 7^{t.} le mille.

Les amorces à capsule sont aujourd'hui le plus en usage, et forment au moins les de la consommation; celles pour le fusil de chasse renferment chacune os,o17 de fulminate de mercure, mêlé avec 6 dixièmes de son poids de pulvérin. Ces amorces résistent très-bien à l'action de l'humidité, et prennent seu après plusieurs heures d'immersion dans l'eau. Leur sorme, très-régulière et très-solide, permet de les sixer sur la cheminée de la lumière par des moyens mécaniques, ce qui sera très-avantageux pour les suils de guerre. Dans l'explosion, la capsule de cuivre est déchirée, et rarement divisée et lancée; mais, en creusant la tête du marteau de percussion, le cuivre n'est plus projeté que contre terre.

Les capsules se fabriquent au balancier avec une grande rapidité. Les amorces prennent seu quelquesois pendant leur sabrication; mais l'inslammation ne se communique que très-rarement au petit nombre de celles qui sont en manipulation. Le transport en est sacile et sans danger. Leur prix actuel dans le commerce est de 3⁶,50 le mille. On ne peut dire, dans ce moment, lesquelles des amorces cirées et des amorces à capsule

seraient préférables pour le service militaire; des épreuves seront nécessaires pour résoudre cette question.

CONCLUSION.

L'expérience acquise sur les amorces fulminantes, et leur usage presque général pour les armes de chasse, rendent incontestable leur avantage pour les armes de guerre. Leur adoption procurerait économie de poudre, assurerait le tir et donnerait au soldat plus de confiance.

La poudre au chlorate de potasse ayant l'inconvénient de rouiller et de crasser beaucoup les armes, et d'occasioner par conséquent des ratés, on doit donner la préférence pour les amorces au fulminate de mercure, qui n'a aucun de ces inconvéniens.

La fabrication du fulminate de mercure, bien qu'elle ne soit pas sans danger, n'offre point de difficultés réelles, et l'Administration des poudres serait promptement en mesure de l'entreprendre, et de fournir à tous les besoins du Gouvernement.

Les amorces proposées par M. Vergnaud sont composées avec le fulminate de mercure, comme toutes les amorces en usage; mais elles sont caractérisées par leur enveloppe de cire. Celles à capsule, à en juger par leur emploi presque général pour les fusils de chasse, paraissent préférables; mais les besoins du service militaire peuvent exiger d'autres conditions qu'il ne nous appartient pas d'examiner, et l'expérience doit seule déterminer la préférence.

En terminant ce rapport, nous croyons devoir présenter une objection qu'on pourrait peut-être élever contre l'application des amorces sulminantes aux armes de guerre; c'est que le mercure, qui fait la base essentielle de ces amorces, nous vient de l'étranger, et que, en cas de guerre, on pourrait en être privé, de manière que le service militaire pourrait s'en trouver gravement compromis.

Mais, pour réduire cette objection à sa juste valeur, il suffit de remarquer que l'on peut faire au moins 40,000 amorces, avec 1 kilogramme de mercure, et qu'avec 100 kilog. on ferait quatre millions d'amorces, quantité suffisante pour armer 100,000 hommes. Il serait donc facile de faire en temps opportun des approvisionnemens de mercure suffisans pour les besoins militaires; d'ailleurs, on sait par expérience que, même pendant le dernier blocus continental, la France n'a jamais manqué de mercure. Enfin on pourrait, au besoin, remplacer momentanément le mercure fulminant par le chlorate de potasse, sans rien changer au mécanisme des batteries des armes à feu, ou même employer le fulminate d'argent.

Nouveau Composé de chlore, de phosphore et de soufre ou chloro-phosphure de soufre.

PAR M. SÉRULLAS.

(Lu à l'Académie royale des Sciences, le 6 juillet 1829.)

On a admis jusqu'à présent que le phosphore et le soufre pouvaient se combiner en toutes proportions. Seulement, dans ces derniers temps, M. Faraday a fait connaître un composé de ces deux substances susceptible

de cristalliser, et sormé de 1 atome de soufre et 2 atomes de phosphore, conséquemment à proportions définies.

D'après cette observation, il était à présumer qu'en mettant en contact de l'hydrogène sulfuré avec les deux chlorures de phosphore, on obtiendrait deux sulfures de phosphore également à proportions déterminées. Les expériences que j'ai faites à ce sujet n'ont pas présenté exactement les résultats qu'on pouvait prévoir; mais elles en ont offert d'autres non moins intéressans et tout-à-fait nouveaux.

On a introduit dans un flacon plein de gaz hydrogène sulfuré sec, du perchlorure de phosphore en poudre, et on a assujetti le bouchon. En peu de temps, le contenu s'est converti en un liquide incolore et transparent, et en gaz acide hydrochlorique; il y a eu développement assez fort de chaleur sur le point où se trouvait le chlorure de phosphore.

En supposant la réaction telle que tout serait transformé en sulfure de phosphore et en acide hydrochlorique, j'avais calculé que 35,785 de perchlorure seraient suffisans pour chaque litre d'hydrogène sulfuré composé de

Mais, en examinant ce liquide, j'ai reconnu qu'il contenait du chlore, du phosphore et du soufre; conséquemment, que c'était un chlorure de phosphore et de soufre sur lequel l'excès d'hydrogène sulfuré cessait d'agir: alors j'ai augmenté la quantité de perchlorure de phosphore, et je l'ai établie, pour chaque litre d'hydro-

gène sulfuré, à 75,955, ou un peu moins, afin que celui-ci fût en excès.

Pour la préparation de ce chlorure de phosphore et de soufre, on peut également faire arriver sur le perchlorure de phosphore contenu dans un ballon, un courant modéré d'hydrogène sulfuré desséché. On voit le liquide se former successivement, et à la surface du chlorure solide, il se manifeste un mouvement vif d'ébullition dû au dégagement de l'acide hydrochlorique. On doit faire passer le tube chargé d'apporter le gaz hydrogène sulfuré à travers un bouchon adapté au flacon, et muni d'un autre tube vertical pour donner issue au gaz acide hydrochlorique et à l'excès d'hydrogène sulfuré. Néanmoins, pour éviter toute perte, il est mieux de remplir d'abord le ballon d'hydrogène sulfuré, et d'y introduire ensuite le chlorure de phosphore, et fermer comme on l'a dit.

On retire le produit et on le distille dans une petite cornue; il peut subir cette opération indéfiniment sans altération.

Il est d'abord un peu opalin, mais en peu de temps il devient transparent et incolore comme l'eau la plus limpide; il est plus pesant que l'eau; il a une odeur particulière, un peu piquante et aromatique, mêlée de celle d'hydrogène sulfuré; au contact de l'air, il donne quelques vapeurs; il entre en ébullition à 125 degrés.

L'odeur d'hydrogène sulfuré qu'il répand à l'air dépend de l'action décomposante qu'il exerce sur l'humidité atmosphérique. Car ce chlorure, traité dans l'appareil ordinaire par l'oxide de cuivre, n'a pas donné de traces d'eau, ni d'aucun gaz; ce qui prouve l'absence absolue d'hydrogène dans sa composition.

Pour avoir une donnée sur les proportions des élémens de ce nouveau composé, on a noté la quantité qu'on pouvait en obtenir d'une quantité déterminée de perchlorure de phosphore.

ont produit; chlorure de phosphore et de sousre 16,355.

Ce qui démontrerait que le perchlorure de phosphore perd dans cetté circonstance à atomes de chlore, étant ainsi ramené à l'état de protochlorure, lequel s'unit chimiquement à 1 atome de soufre remplaçant les 2 atomes de chlore disparus sous forme d'acide hydrochlorique; puisqu'on devrait avoir dans cette supposition:

	16,284,.
ı at. soufre	3,080
1 at. phosphore	3,010
3 at. chlore	10,194

au lieu de 16,355. Ce petit excès de poids peut tenir à la présence d'une certaine quantité de gaz acide hydrochlorique non complètement expulsé du ballon où s'est fait l'expérience.

J'ai essayé de produire le chlorure de phosphore et de soufre en mélaut et distillant du sulfure de phosphore liquide avec du protochlorure de phosphore. Le protochlorure s'est d'abord volatilisé scul, et le sulfure de phosphore resté a fait explosion à la fin.

Du soufre et du phosphore, séparément, ont été mis dans du chlorure de phosphore et de soufre pour voir si celui-ci serait susceptible de se combiner avec une plus grande proportion de l'un ou de l'autre; il s'en est dissous peu à froid et beaucoup plus à chaud, mais, par le refroidissement, l'excès s'en est séparé. Ensuite, par la distillation, le chlorure, un peu coloré en jaune, a repris toute sa blancheur, abandonnant encore dans la cornue la petite quantite de soufre ou de phosphore qu'il avait pu retenir.

Ces expériences prouvent que le chlorure de phosphore et de soufre est bien un composé à proportions définies, qui ne doit sa formation qu'à la circonstance savorable de l'état naissant et du protochlorure de phosphore et du soufre; ce qui me l'a fait considérer comme un composé de protochlorure de phosphore et de soufre, plutôt que comme un chlorure double. Car, quel que soit l'excès d'hydrogène sulfuré qu'on mette en contact avec ce chlorure, quelque prolongé que soit ce contact, ainsi qu'on l'a déjà dit, il n'éprouve aucun changement; tandis que le protochlorure de phosphore, dans la même circonstance, est bientôt converti en un corps solide, dont nous dirons un mot tout à l'heure.

Soumis à l'action de l'eau, le chloro-phosphure de soufre se décompose lentement à la température ordinaire; il faut plusieurs jours : on hâte cette décomposition, qu'on peut obtenir en beaucoup moins de temps, par une agitation fréquente, ou en quelques heures par la chaleur. Dans tous ces cas, il se forme des vapeurs

blanches très-épaisses qui se condensent; du soufre divisé se dépose, et rend la liqueur lactescente quand on emploie l'eau seulement.

Avec l'ammoniaque liquide ou la potasse caustique en dissolution, la décomposition est assez prompte à l'aide de l'agitation, la température s'élève au point de contact; dans ces cas, comme dans les précédens, il se forme de l'hydrogène sulfuré, de l'acide hydrochlorique, et de l'acide phosphorique(1), conséquemment des sels quand il y a le concours des bases.

Le nitrate d'argent y produit un précipité grisatre, abondant, mélangé de chlorure, de sulfure et de phosphate jaune d'argent.

Analyse du chloro-phosphure de soufre.

La quantité de chlore a été constatée eu traitant le chloro-phosphure de soufre par la potasse caustique dans un ballon à long col, chaussant légèrement et agitant; 1 gramme a été employé dans chaque expérience.

Cette dissolution a été ensuite soumise à l'ébullition, avec un grand excès d'acide acétique pour expulser l'hydrogène sulfuré, et réduite à siccité. Le résidu, dissous et filtré, a fourui, par le nitrate d'argent, un précipité qui a été redissous dans l'ammoniaque, et reproduit par l'acide nitrique en excès, pour en séparer quelques parties de sulfure d'argent qui s'y sont toujours trouvées.

⁽¹⁾ L'atome de soufre exigeant 2 atomes d'hydrogène pour former de l'hydrogène sulfuré, la quantité d'eau, décomposée dans ce sens, est égale à celle que le perchlorure de phosphore décomposerait dans la même circonstance.

La moyenne de six expériences a donné:

Chlorure d'argent..... 2,516.

I gramme a été chaussé doucement dans un matras à long col avec un excès d'acide nitrique, jusqu'à disparition des vapeurs rutilantes.

La liqueur, traitée par l'eau de baryte de manière à la laisser acide, a donné un précipité de sulfate de baryte (moyenne de six expériences).......... 1,355.

Cette expérience a été variée en soumettant le chlorophosphure à l'action de l'eau seule et de la chaleur avec les précautions convenables; la dissolution étant parfaitement opérée, on a évaporé dans une capsule jusqu'à disparition de l'odeur d'hydrogène sulfuré; on a filtré pour séparer le soufre; puis une addition d'acide nitrique a été faite pour continuer l'évaporation jusqu'à expulsion entière de l'acide excédant. On a eu pour but d'avoir avec certitude de l'acide phosphorique, et de pouvoir le saturer isolément par la baryte. Le produit en phosphate de baryte a toujours coïncidé avec la quantité précédemment établie.

J'ai voulu, au moyen de la dissolution de nitrate d'argent mêlée à la dissolution de chloro-phosphure de soufre dans la potasse, séparer chaque élément combiné à l'argent. En esset, le précipité qui se sorme tout-à-coup dans ce cas, contient du chlorure, du sulsure et du phosphate d'argent: j'ai traité ce précipité par l'ammoniaque liquide à plusieurs reprises, afin de dissoudre le chlorure et le phosphate sans toucher au sulfure tout-à-fait insoluble dans l'ammoniaque. J'ai repris ensuite par l'acide nitrique la liqueur ammoniacale filtrée où se trouvaient le chlorure et le phosphate, afin de précipiter le premier et laisser l'autre en dissolution; mais, ayant toujours obtenu plus de sulfure et moins de chlorure que les quantités données par le calcul, j'ai pensé que ce moyen n'était pas exact.

On voit, d'après l'analyse précédente, que le chlorophosphure de soufre doit être formé de 3 at. chlore, 1 at. phosphore, et 1 at. soufre; puisqu'un gramme employé dans chaque expérience représente:

L'action de l'hydrogène sulfuré sur le proto-chlorure de phosphore est également assez prompte. Dès qu'on introduit dans un ballon contenant de l'hydrogène sulfuré sec, du proto-chlorure de phosphore, il y a production de chaleur, et formation d'une substance solide, légèrement citrine, sans forme cristalline déterminée, qui adhère aux parois des vases; on la détache avec une tige.

Ce composé est un sulfure de phosphore; à la tempé-

rature ordinaire, il décompose l'eau dans laquelle il disparaît avec le temps: il y a formation d'hydrogène sulfuré et d'acide phosphorique. Il ne m'a pas paru assez bien caractérisé dans ses propriétés physiques, du moins tel que je l'ai obtenu, pour en faire une étude approfondie. Sa composition atomique devrait être, d'après celle du protochlorure de phosphore qui concourt à sa formation:

Atomes réagissans.

3 at. hydrogène sulfuré	soufre 3 at. hydrogène 6 at.		
a at. protochlorure de phosphore	chlore 6 at. phosphore. 2 at.		
Atomes produits.			
6 at. acide hydrochlorique	chlore 6 at. hydrogène. 6 at.		
Sulfure de phosphore	soufre 3 at. phosphore. 2 at.		

Recherches sur la force coërcitive des aimans et les figures magnétiques.

PAR M. DE HALDAT.

Les physiciens s'accordent généralement à donner le nom de force coërcitive à la cause qui conserve aux aimans la vertu magnétique, soit qu'ils la tiennent de la nature, ou qu'elle leur ait été communiquée par l'art. Cette puissance, inhérente à leurs molécules, qui, dans

l'hypothèse des deux fluides, s'oppose à leur recomposition quand ils sont séparés, et à leur séparation quand ils sont réunis, a paru satisfaire à tous les phénomènes tant qu'il ne s'est agi que des corps dont la masse entière était magnétique, et qui sormaient des systèmes indépendans, limités par leur propre surface. Mais si l'on supposait le magnétisme développé au milieu d'une masse dont une portion distincte aurait été magnétisée, et dont les limites seraient ainsi formées par des molécules de la même nature, également susceptibles du magnétisme, quel devrait être le résultat d'une telle disposition? L'obscurité dont la force coërcitive est enveloppée ne nous donnant pas la solution de cette question, j'ai interrogé la nature pour la résoudre. Ces recherches, qui pouvaient être suggérées par des vues purement théoriques, me l'ont été par des expériences faites pour éclairer la cause du magnétisme en mouvement, imprimées dans les Annales de Chimie et de Physique, en novembre 1828. Persuadé que les aiguilles sont entraînées par le magnétisme développé à la surface des disques rotateurs, j'ai cherché à vérisier cette opinion en magnétisant des lames de divers métaux. Mais ces tentatives inefficaces m'ayant prouvé la possibilité de développer sur des lames d'acier des traces manisestes de magnétisme, j'ai annoncé les faits sous la dénomination générale des figures magnétiques. Les procédés pour les produire sont très-simples, et les phénomènes n'ont pas le brillant des sigures électriques de Lichtemberg; cepeudant, comme elles ne sont pas indignes de l'attention des physiciens, je me suis déterminé à rassembler mes observations sur ce sujet.

La première condition pour obtenir les figures magnéiques, dépend du choix des lames sur lesquelles on doit es tracer. On tenterait en vain de le faire sur le plomb, l'étain, l'antimoine, le bismuth, le cuivre, le laiton, 'or, l'argent et le zinc. Le fer, parmi les métaux dont l'ai pu me procurer des lames d'une étendue suffisante, possède seul la vertu coërcitive à un degré suffisant, et ce n'est même encore qu'à l'état d'acier qu'il donne des sigures permanentes et bien distinctes. Les lames que j'emploie ont ordinairement 2 à 3 décimètres carrés de surface et 1 à 3 millimètres d'épaisseur. L'espèce qui m'a paru préférable est la tôle d'acier destinée à la fabrication des cuirasses. Il faut qu'elles soient nettes, bien décapées et adoucies à la lime ou au grès fin. Comme leur force coërcitive est assez grande pour bien conserver les figures, je me disperse de les tremper, et j'évite ainsi l'inconvénient de les tourmenter et de les oxider. Seules, elles peuvent être employées avec succès; celles de fer cependant ne sont pas absolument incapables de conserver quelques traces de magnétisme; mais les figures que l'on y trace sont imparfaites et fugaces, lors même qu'on augmente la vertu coërcitive du métal en l'écrouissant fortement.

Les moyens de développer nos figures différent peu des procédés ordinaires d'aimantation; elles sont d'autant plus pures et représentent d'autant plus exactement les traces de l'aimant qui les a produites que son magnétisme est plus énergique. On peut employer des faisce aux ou de simples barreaux, mais il convient, pour obtenir plus de netteté, que les extrémités en soient un peu arrondies, asin qu'ils s'appliquent plus exactement. On

peut employer un seul barreau ou deux en même temps, et pratiquer plusieurs procédés d'aimantation quand il s'agit de figures rectilignes et simples; mais, quand elles sont curvilignes ou complexes, on ne doit se servir que d'un seul barreau avec lequel on trace comme avec une plume les figures désirées. C'est ainsi que l'on écrit par un simple trait le nom d'une personne dont il ne reste aucune trace apparente, mais que l'on rend visible en répandant sur la lame une couche mince de limaille de fer, qui s'arrange sur les traces et rend les caractères sensibles. Il ne faut pas donner à ces caractères plus de 4 à 5 centim. de hauteur pour qu'ils soient bien distincts.

Cet arrangement de la limaille de fer sur les traces de l'aimant est digne de remarque; c'est toujours par un vide que les sigures seglistinguent, c'est-à-dire que les grains de fer, d'abord répandus uniformément sur les lames, s'accumulent vers les limites du trait, en laissant à nu l'intervalle qui en marque l'épaisseur, en sorte qu'ils se trouvent rassemblés sur les lignes qui séparent les parties de la lame magnétisée de celles qui sont neutres, et que les sigures offrent une ressemblance parfaite avec celles que l'on peut former à la surface des lames non magnétisables, bois, carton, verre, etc., sous lesquelles on place un aimant. La ressemblance entre ces deux sortes de figures, quand les aimans et les parties magnétisées sont de même forme, n'est pas seulement exacte dans l'ensemble, mais même dans les plus petits détails. La limaille, réunie vers les parties où le magnétisme est le plus intense, est de même arrangée en pinceaux, en rayons, et sorme ces mêmes courbes

que les physiciens ont long-temps regardées comme les indices des tourbillons, des écoulemens de matière subtile dont les aimans sont environnés. Enfin, ces courbes, ces pinceaux, si semblables aux deux pôles d'un même aimant, ont encore cette similitude qui ne permet pas de distinguer les deux parties l'une de l'autre. Analogues, sous quelques rapports, aux figures électriques, elles n'ont pas comme elles la propriété si remarquable de caractériser les deux fluides par des formes spéciales qui présentent un des plus beaux phénomènes de l'électricité, et qui fournissent l'argument le plus favorable à la théorie qui les admet.

Jusqu'ici nous n'avons parlé que des effets de l'aimantation immédiate; je nomme ainsi le développement du magnétisme à la surface des lames par l'application immédiate des aimans; mais on peut encore le produire par l'application médiate, c'est-à-dire, en interposant entre le barreau et les lames quelques corps solides non magnétisables, le carton, le bois, le verre et même des lames métalliques, autres que le fer. L'observation prouve que de cette interposition il ne résulte d'autres phénomènes que ceux qui dépendent de la distance entre l'aimant et le corps à magnétiser. Cette aimantation à distance ou par influence, dont plusieurs essets sont très-connus, et par le moyen de laquelle nous obtenons des figures assez distinctes, exige, pour être efficace, que le barreau soit promené par l'un de ses pôles parallèlement et à une petite distance de la lame d'acier, et puisse parcourir itérativement les mêmes traces sans changer de distance, jusqu'à ce que le magnétisme soit suffisamment développé, pour rendre sensibles des figures

ainsi tracées dans l'espace. Pour les figures rectilignes, j'emploie des règles à rainures qui rendent invariable la marche et la distance du barreau. Pour les figures curvilignes, je me contente d'interposer quelque lame mince et d'une égale épaisseur, choisie parmi les substances non magnétisables. J'ai varié la distance de cette aimantation par influence, qui ne m'a présenté d'autre différence qu'une plus ou moins grande netteté dans les figures, selon la distance plus ou moins grande du barreau.

Il n'est pas inutile de remarquer que les figures, tracées si facilement par une seule friction d'un barreau et même par le simple approche, ne peuvent s'obtenir en imposant avec pression une lame magnétisée sur un autre dans l'état neutre, ni même en appliquant un barreau fortement magnétisé. De ce fait, conforme à la théorie, on ne doit pas conclure qu'elles sont absolument impropres à communiquer le magnétisme; car j'ai, par leur moyen aimanté de petites aiguilles; mais elles semblent moins propres à le communiquer qu'à le recevoir et à le conserver. Si des considérations hypothétiques sur les analogies des fluides électriques et magnétiques portaient le lecteur à supposer la possibilité de convertir les figures magnétiques en figures électriques, ou réciproquement, l'expérience lui en montrera l'impossibilité, comme elle me l'a prouvé dans les essais nombreux que j'ai faits à cet égard.

La limaille de fer, répandue en couche mince au moyen d'un petit crible de métal, et arrangée par l'attraction magnétique aidée de quelques oscillations, est avons-nous dit, le moyen de rendre apparentes nos

figures magnétiques. On produit ces oscillations en frappant vers les bords de la lame avec l'anneau d'une petite clef; mais il faut éviter les chocs qui produiraient des vibrations régulières, et qui pourraient en imposer sur la cause des figures, à moins qu'on ne veuille les combiner avec les sigures de Chladni, comme je l'ai fait quelquesois pour varier les phénomènes et exciter la surprise. En opérant avec précaution, on peut combiner les deux sortes de figures, et obtenir des phénomènes aussi variés que curieux. Le succès est d'autant plus complet que le magnétisme de la lame est plus énergique; les phénomènes d'autant plus frappans qu'on rend les figures magnétiques plus simples, et qu'on développe par les vibrations sonores des figures plus compliquées. Ceci n'est, au reste, qu'un objet de pure curiosité, on peut même dire d'amusement.

D'après le mode employé pour tracer les figures magnétiques au moyen d'une légère et unique friction, ou même par l'approche d'un barreau, il semblerait que le magnétisme doit être aussi fugace qu'il est peu énergique : il est cependant beaucoup plus permanent qu'on ne serait porté à le croire. J'ai retrouvé trèsapparentes, après six mois écoulés, des figures tracées par un petit nombre de frictions; et, lorsque l'expérience nous montre que des barreaux très-puissans l'affaiblissent promptement si leur état n'est maintenu par des armatures et autres moyens analogues, ceux-ci, quoique très-faibles, se conservent assez long-temps sans tucune de ces précautions. Le magnétisme finirait sans loute par s'éteindre totalement; mais il y a lieu de croire qu'il durcrait long-temps. Je ne puis, au reste, rien

préciser à cet égard, la multiplicité de mes expériences m'ayant forcé de changer fréquemment l'état de mes lames, et de les ramener à l'état neutre.

Cette permanence des figures magnétiques oblige l'expérimentateur à faire disparaître les dernières pour en tracer de nouvelles. On y parvient facilement en élevant leur température; mais, tandis que pour les barreaux trempés dur et fortement magnétisés il est nécessaire d'élever leur température jusqu'au rouge obscur, il suffit de faire recuire nos lames sur le charbon rouge, jusqu'à la température qui donne le jaune-paille. Je ne me suis pas aperçu qu'elle se soit notablement affaiblies en les tenant pendant une heure dans l'eau bouillante. Ce moyen de faire disparaître les figures est le plus efficace; mais il a l'inconvénient d'oxider la surface des lames, et de nécessiter un repolissage pénible à chaque changement. Je remédie à l'oxidation en les étamant; ce qui n'altère en rien leurs propriétés magnétiques, les préserve de la rouille et leur communique un éclat qui fait valoir les figures. Dans cet état, lorsqu'on veut les faire disparaître, on chausse, et la fusion de l'étain indique la température qui détermine la recomposition du fluide; mais alors, comme l'enduit métallique s'oxide, on doit lui rendre son éclat en le frottant avec un peu d'huile, mêlée de muriate d'ammoniaque, au moyen d'une poignée d'étoupe, après avoir répandu sur la surface des lames une petite quantité de limaille d'étain. J'ai inutilement essayé de détruire les figures magnétiques par l'action du pôle opposé à celui avec lequel les figures avaient été tracées; ce qui offre encore une différence notable entre le magnétisme partiel de nos

ames et celui des aimans magnétiques dans toute leur tendue.

L'élévation de température et l'aimantation inverse j'entends par là la communication du magnétisme par un sole opposé à celui d'abord employé) ont été jusqu'alors es seuls procédés usités pour rétablir les aimans artiiciels dans l'état neutre. J'en ai employé un autre qui seut-être jettera, dans la suite, quelque lumière sur la ause immédiate de la force coërcitive. Il consiste à excier dans les lames des vibrations réitérées et violentes. Pour cela, on place la lame, d'abord magnétisée, sur ın madrier, et on la frappe à coups précipités avec un setit maillet de bois, de manière à lui communiquer le violentes oscillations. Par cette manœuvre, en deux ninutes et souvent moins, les figures s'affaiblissent, perlent leur régularité, et enfin disparaissent complètement i on continue à les frapper de la même manière pendant ıne durée que je n'ai jamais vue excéder 3 à 4 minutes. Je ne suis assuré que les vibrations capables de produire les sons, comme on le fait dans les expériences de Chlalni, sont inefficaces pour recomposer le fluide dont les leux élémens isolés par l'aimantation, selon l'opinion a plus générale, semblent, dans nos expériences, se éparer des molécules de l'acier par les secousses réitéées, et se porter l'une vers l'autrem vertu de leur tenlance mutuelle.

Ces expériences m'ont suggéré d'autres recherches sur es moyens d'imprimer le magnétisme au fer, ou de le endre à son état naturel quand il l'a reçu. On connaît e pouvoir du frottement pour le faire naître; mais jusu'alors on a pensé qu'il n'était efficace que quand il

était exercé par le fer, soit magnétisé, soit dans l'état neutre. Mais je me suis assuré que tous les corps durs pouvaient, au moyen du frottement, aider à la décomposition du fluide magnétique si on favorisait leur action par l'influence combinée d'aimans, seuls incapables de la produire. Pour répéter l'expérience qui constate ce fait, il faut n'employer que le fer doux, c'est-à-dire, dans l'état où il reçoit le plus facilement le magnétisme. On peut se servir de fils de fer non recuits, d'un décimètre de long, et d'un millimètre de diamètre. Les fils placés horizontalement entre deux barreaux opposés par leurs pôles, et à une distance telle qu'ils ne puissent être magnétisés, prennent des pôles dès qu'on les frotte itérativement avec quelques corps durs dans la direction des barreaux. On s'assure que les fils ne reçoivent la vertu magnétique que par l'influence du frottement, aidée de l'action des barreaux, en plaçant les fils à magnétiser à une assez grande distance des aimans, pour que seuls ils ne puissent opérer la décomposition du fluide et leur donner des pôles. On peut employer indifféremment tous les corps durs : le laiton, le cuivre, le zinc, le verre, et même le bois dur, ont fait naître des pôles bien distincts, que j'ai retournés itérativement en les situant dans une position inverse, et qui toujours ont été opposés à ceux des aimans qu'on peut considérer ici comme les causes efficientes de l'aimantion dont le frottement était la cause occasionelle. L'ingénieux et utile procédé de M. Gay-Lussac, pour communiquer au fer doux le magnétisme par la torsion, m'a servi à neutraliser des fils de ser auparavant magnétisés et pourvus de pôles : si, dans cet étal, on les tord, ils conservent le magnétisme qu'ils avaient

vant la torsion; mais si, après les avoir ainsi tordus, on les tord en sens contraire, ils redeviendront parfaitement neutres.

D'après ces expériences, que devons-nous penser de la cause des phénomènes magnétiques, de l'agent magnétique et de la force coërcitive? La séparation des élémens de ce fluide, qui, selon l'opinion la plus générale, constitue l'état magnétique, est favorisée par le mouvement communiqué aux molécules, par le frottement, la torsion, et même les vibrations que j'ai employées avec succès. La recomposition du fluide magnétique est de même favorisée par les vibrations violentes et la torsion en sens inverse. Cependant la condensation d'une aiguille magnétisée ne la neutralise pas, comme je m'en suis assuré, en écrouissant fortement des fils de fer et d'acier auparavant pourvus de pôles. Il semble donc que l'état magnétique soit produit par toutes les causes qui changent l'arrangement des molécules, lorsque les corps ainsi modifiés sont en même temps soumis à l'influence d'aimans, assez puissans pour sixer les deux sluides ébraulés, pour ainsi dire, par les causes qui changent l'état des molécules. C'estainsi que, dans le procédé de M. Gay-Lussac, l'action de la terre est la cause efficiente de la décomposition du fluide favorisé par le mouvement des molécules agitées par la torsion. Cependant, comme les mêmes agitations des molécules, les vibrations, la torsion inverse, favorisent la recomposition du fluide ou la réunion de ses deux élémens, on doit demander comment ces effets opposés peuvent être produits par la même cause. Il est surtout assez extraordinaire que la torsion et la condensation qui impriment aux molécules des mouvemens évidens, soient insuffisantes pour opérer la recomposition des fluides, qui cependant peut être produite par le simple srémissement des molécules, vu que l'un de ces procédés suppose un déplacement complet et permanent, et l'autre un déplacement seulement momentané, n'est enfin que de simples oscillations.

Le magnétisme partiel des lames sur lesquels nous traçons nos figures fournit encore matière à d'autres réflexions. Comme ces figures, qui ne sont que des aimans de formes variées, sont de toute part entourées d'une substance susceptible d'acquérir le magnétisme qui peut se développer par communication, on doit s'étonner que ce moyen de communication entre les pôles opposés des aimans ne les ramène pas promptement à l'état neutre. Cependant il n'en est pas ainsi; la portion du métal qui environne la figure magnétique, ne remplit que le rôle des armatures, et le magnétisme se maintient. Si la figure est un simple parallélogramme allongé représentant un barreau de même dimension, l'état de la lame explorée par le moyen de petites aiguilles suspendues à de simples fils de cocons, présente les mêmes phénomènes que le barreau représenté; et les parties qui entourent cette portion magnétique sont dans un état neutre, comme si elles n'avaient avec elle qu'un rapport de voisinage, d'où il résulte que la vertu magnétique qui se communique si facilement par influence, cesse de se communiquer entre les parties continues d'un corps magnétisable, dont une portion est magnétique et les autres dans l'état neutre. C'est ainsi que des aiguilles de fer ou d'acier de trois décimètres de longueur, magnétisées dans leur tiers moyen, conservent leur état sans que le

magnétisme des deux pôles se propage aux deux extrémités neutres.

Nancy, 1er juillet 1829.

LETTRE de M. Parrot à MM. les Rédacteurs des Annales de Chimie et de Physique, sur les phénomènes de la pile voltaïque.

Messieurs,

J'ai lu dans vos excellentes Annales, avec un intérêt extrême, l'extrait que vous avez donné à vos lecteurs du Mémoire de M. de La Rive intitulé: Recherches sur les causes de l'électricité voltaïque. Votre assentiment aux conclusions que ce physicien distingué tire de ses expériences va être le signal auquel l'Europe savante se ralliera pour admettre que, dans la pile voltaïque, il n'existe point d'électricité de contact, et que l'électricité qui se développe dans cet appareil est uniquement due à l'action chimique des substances dont il est composé. Ce triomphe de la théorie chimique de l'électricité doit m'intéresser plus vivement que tout autre physicien, puisque j'ose dire, sans vouloir le moins du monde diminuer le mérite de M. de La Rive, que c'est moi qui ai créé cette théorie, et l'ai soutenue sans relâche depuis l'année 1801 jusqu'à aujourd'hui.

Permettez-moi, nou-seulement de saire valoir mes droits légitimes à cette théorie, qui sera naître un autre ordre de choses, un nouveau langage même dans la chimie, mais aussi d'ajouter ce qu'elle contient en sus de ce que fournissent les expériences et les raisonnemens de MM. de La Rive et Nobili, mes travaux sur cet important objet n'étant apparemment pas connus en France, et veuillez insérer cette lettre dans vos Annales, soit pour me rendre justice, soit pour donner occasion aux physiciens de constater, par de nouvelles expériences, les sujets que M. de La Rive n'a pas encore traités.

Dès que la découverte de la pile de Volta eut retenti jusqu'à Riga, où je me trouvais alors, je m'occupai avec zèle, dans ce coin de l'Europe, de recherches sur cet important objet, et, après de nombreuses expériences, je sus en état de rédiger la théorie de la pile en septembre 1801; la publication fut retardée par ma nomination à la chaire physique de Dorpat. Peu après mon arrivée dans cette ville, je lus la question de prix sur la pile de Volta, proposée par la Société bateve des sciences de Harlem. Je me mis sur les rangs en envoyant mes travaux. Mon Mémoire fut couronné, et j'eus l'honneur d'être nommé quelque temps après membre de cette illustre Société. Considérant ensuite que, comme les Mémoires des Sociétés savantes ne paraissent ordinairement que tard, mes idées pourraient devenir surannées, je publiai, dans les Annales allemandes de physique, t. x11, p. 49, un extrait de mon Mémoire de concours dans une lettre adressée au rédacteur M. Gilbert, en date du commencement de mars 1802.

Ce sut en novembre 1801 que Volta répéta ses expériences à Paris, et y dévoila en entier la théorie qu'il avait déjà indiquée (à ce que j'appris depuis) dans quel-

s lettres particulières. Dès cette époque, tous les siciens se déclarèrent avec un zèle ardent pour cette othèse. En Allemagne, il se forma une espèce de pagande pour la répandre, dont Mr C. H. Pfass se ıma publiquement l'apôtre. La théorie chimique de ile fut éclipsée, et en France M. Biot lui sit à peine nneur de l'attaquer par son expérience faite à la ınce de torsion. Le seul H. Davy parut (si je ne me npe) en 1803, incliner un moment, de même que Wollaston, pour cette théorie, mais l'abandonna uite. De temps en temps on l'attaquait en Allemagne, tout à l'apparition de la pile soi-disant sèche de nboni, que je prouvai n'avoir été sèche dans aucune expériences que l'on avait saites jusqu'alors, car, squ'on la sèche véritablement, elle ne donne aucun ne d'électricité (1). C'est ainsi qu'un grand nom, tement révéré, a fasciné pendant vingt-sept ans l'Eue entière. Je sus peut-être le seul qui ne se laissa pas anler un moment, non par opiniâtreté, mais parce

¹⁾ On se permettait tout contre ma théorie, sans examen, M. Pfaff, en me reprochant de n'avoir pas adopté, dans n cours de physique, la théorie de Volta, osa dire que, 'avais répété une seule fois l'expérience avec le condeneur à plaques hétérogènes, je n'adhérerais plus à ma théo; tandis que le même ouvrage, qu'il regarde comme défectux à cet égard, contient, p. 553 et 554, vingt expériences les par moi avec cette espèce de condensateur. On faisait che de tout bois contre le physicien qui avait osé dire que expériences de Volta n'étaient pas justes et que sa théorie it erronée.

que toutes les nouvelles expériences des physiciens et de moi, raffermissaient mon opinion, et étaient des preuves contre celles de Volta.

Mais était-ce la peine, dira-t-on peut-être, de soutenir si long-temps une lutte si inégale? Assurément! car, outre qu'il ne faut jamais abandonner la cause de la vérité, je voyais de nouvelles erreurs naître de l'hypothèse voltaïque, s'affermir de jour en jour, et empiéter sur le domaine des branches les plus importantes des sciences naturelles.

D'abord, l'électricité de contact dérivait d'une qualité occulte, dont l'existence était démentie par tous les autres phénomènes électriques, et l'explication de la marche des deux a dans la pile, quelque insuffisante qu'elle fût, supposait au liquide une seconde qualité occulte, en vertu de laquelle il était et n'était pas en même temps un conducteur électrique.

La chimie n'existait plus; un des plus grands chimistes de notre temps en avait fait un appendice de l'électricité, séduit par les conséquences tirées de l'hypothèse de Volta, qui partageaient tous les corps en positifs et négatifs. Sir H. Davy, enhardi par ces idées banales, alla jusqu'à conclure, d'une suite d'ailleurs très-intéressante d'expériences, que l'électricité pouvait anéantir les forces chimiques des corps. Aujourd'hui la chimie renaît de ses cendres; l'Europe va reconnaître que, loin d'être un rejeton subordonné de l'électricité, c'est elle qui produit les phénomènes électriques, et le langage, introduit par ces fausses idées, tombera.

La théorie des météores aqueux et celle de la foudre sont aujourd'hui intimement liées l'une à l'autre. La foudre sera, ainsi que je l'ai enseigné, le résultat des changemens chimiques et physiques qui ont lieu dans l'atmosphère, et l'électricité n'agira plus, ici comme ailleurs, qu'en qualité d'agent chimique.

La brillante découverte d'Œrsted et les travaux de MM. Arago et Ampère nous ont appris que les phénomènes magnétiques sont engendrés par l'électricité, et sont par conséquent petits-sils de la chimie. Les variations périodiques et régulières de l'aiguille aimantée et l'influence des aurores boréales sur cette aiguille l'indiquaient depuis long-temps. Mais la vue était fascinée. Nous ne chercherons donc plus aujourd'hui le magnétisme de notre terre dans un ou plusieurs aimans, fixes ou mobiles, près du centre du globe, créés immédiatement par la volonté divine, ou plutôt par l'imagination des partisans de ces hypothèses. Les géomètres ne prodigueront plus leurs calculs à la recherche d'une loi imaginaire des variations magnétiques dans le temps et l'espace. Un coup-d'œil sur la carte magnétique de M. Yeates, qui, bien que depuis que le capitaine Flinders nous a révélé les aberrations de l'aiguille sur les vaisseaux, doive être considérée comme affectée de nombre d'erreurs de quelques degrés, suffisait néanmoins à prouver qu'il n'existe aucune loi mathématique dans ces variations. Mais le 19^{me} siècle paraît trouver plaisir à fonder d'immenses calculs sur des idées creuses. La source du magnétisme terrestre étant dès aujourd'hui reconnue comme chimique, pous la trouverons, comme je l'ai annoncé depuis dans mon ouvrage allemand Physik der Erde, p. 527, et développée un peu davan-

tage dans mes Entretiens sur la physique, pag. 266 e suiv.; dans les grands travaux souterrains de la chimie; dans ces opérations terribles qui animent les volcans et font trembler la croûte du globe d'un bout d'une hémisphère à l'autre. Ces procès souterrains et les matières qui les nourrissent, disséminés irrégulièrement, forment autant d'aimans dont les pôles, en se réunissant, produisent un ou plusieurs aimans qui pénètrent la surface entière du globe, comme, dans un petit aimant naturel, chaque parcelle a ses pôles à elle, dont la réunion forme deux ou plusieurs aimans dans la masse entière. A l'espérance décue de trouver une loi qui n'existe pas, succédera l'espérance fondée de trouver, dans les variations quadruples de l'aiguille aimantée, des indices de changemens qui s'opèrent dans le grand procès volcanique, et des milliers d'observations faites pendant un siècle ne seront pas perdues. Cette aiguille, télescope magique qui ossre à la vue du navigateur, à des distances immenses et malgré la courbure de la terre, les lieux sur lesquels son vaisseau se dirige, deviendra un télescope d'un nouveau gente qui percera l'écorce terrestre, pour offrir au physicien l'aspect des changemens du procès volcanique qui suit à pas lents et tortueux la file des substances souterraines dont il se noutrit. Peut-être que de bonnes observations de l'aiguille aimantée eussent sait prévoir la catastrophe qui vient de dévaster le littoral de Valence et de Murcie. Mais retournons à la théorie de la pile voltaïque.

Mon Mémoire de concours, et l'extrait que j'en ai publié dans les Annales de Gilbert, t. x11, p. 49, con-

tiennent déjà les théorèmes suivans (1), fondés sur mes expériences; naguère M. de La Rive en a démontré une grande partie pour la seconde fois.

- 1) La différence principale entre l'électricité de frottement et celle de la pile dérivent du mode d'excitation des agens électriques.
- 2) La translation des agens électriques d'un bout de la pile à l'autre ne se sait pas sans une très-grande perte; et il existe pour la pile une intensité de tension électrique qui ne peut être dépassée par aucun nombre de couples.
- 3) Quant à la grandeur de la surface des plaques, elle augmente toujours l'esset, et un seul couple de 5 à 6 pieds de diamètre sournira peut-être plus d'e que la grande machine électrique du musée Teylérien.
- 4) Une suite de métaux hétérogènes (de substances quelconques), qui se touchent, diminue la force conductrice des métaux au point qu'elle peut isoler de petits degrés d'e, tandis qu'une suite de métaux homogènes est encore un bon conducteur pour ces mêmes degrés. On trouve, dans mon Cours de physique allemand et dans mes Entretiens, ce même théorème, qu'une suite de substances hétérogènes diminue la force conductrice, prouvée dans la propagation du son, de la chaleur et de la lumière. Nombre de physiciens ont employé ce théorème sans jamais me nommer comme son auteur.
- 5) L'oxidation des plaques de la pile est la cause et non l'esset des phénomènes électriques de la pile. Au

⁽¹⁾ Je ne cite que les plus importans, pour ne pas donner trop d'étendue à cette lettre.

reste, j'observai déjà alors (en 1801) que l'oxidation n'est ici que le représentant d'un phénomène plus général, celui du changement de forme.

- 6) L'effet de la pile dépend, non du degré d'oxidabilité absolue des métaux (d'exiger plus ou moins d'oxigène pour s'oxider), mais de la rapidité avec laquelle l'oxidation a lieu.
- 7) La marche des deux & d'un bout de la pile à l'autre ne se fait pas par voie de communication, mais par voie de distribution d'un couple à l'autre.
- 8) Lorsqu'on oxide un métal au moyen d'un fluide, il en résulte la double électricité: paraît sur le métal, + dans le fluide.
- 9) Lorsqu'un métal s'oxide par un fluide, il se forme à chaque instant à sa surface une couche infiniment mince d'oxide, qui possède pour le moment la chaleur rouge, et sert par là d'isolateur pour les deux : produites par l'oxidation. Le moment d'après, cette couche se mouille et devient par là conducteur. J'ai conclu ces hauts degrés de chaleur de l'oxide naissant, de l'idée que je me suis faite de la nature des substances oxidantes, qui, selon moi, ne sont autre chose que des magasins de calorique combiné (1).

⁽¹⁾ Je distingue trois états du calorique, le calorique libre, qui n'est autre chose que le calorique rayonnant; le calorique latent, celui qui, uni au corps par l'affinité physique, produit la température et se dégage dans les milieux de moindre température; le calorique combiné, qui, indépendant de la température des milieux, est uni aux corps par l'affinité chimique, et n'en est dégagé que par la décompo-

C'est sur ces données que je construisis déjà, en septembre 1801, le procès électrique de la pile dans tous ses détails, et en distinguant soigneusement deux cas, celui où un seul des deux métaux est sujet à oxidation, et celui où les deux métaux s'oxident. On peut en voir l'extrait dans les Annales de Gilbert, t. x11, p. 55, et, plus en détail, dans mon Cours de physique allemand, déjà cité, t. 11, p. 569 et suiv.

J'ajoutai à cette théorie de la pile celle de la décomsition de l'eau par l'électricité. Mes expériences se dirigèrent d'abord sur l'examen chimique de l'eau qui avait été exposée à la décomposition, en plaçant dans des tubes à part deux portions d'eau, et en saisant agir le pôle positif sur l'une et le pôle négatif sur l'autre, après avoir fait la jonction des deux eaux par un faisceau de fils; le résultat fut que ces deux eaux étaient de nature différente. Au reste, j'avoue volontiers aujourd'hui, dans l'état actuel de nos connaissances, que ces expériences ne me paraissent plus assez concluantes, et il serait à souhaiter que, vu les progrès que la chimie a faits depuis vingt-sept ans, un chimiste habile entreprit de nouveau cette recherche. Au reste, elle n'est pas indispensable, ma théorie de la décomposition de l'eau ne roulant que sur deux conséquences incontestables

sition de ces corps. Le gaz oxigène et les acides sont les seules substances qui contiennent du calorique combiné, et je ne reconnais pour acides que les substances qui contiennent du calorique à cet état. Mais comprendra-t-on ceci? En France, l'on paraît ne pas connaître la distinction que j'ai établie entre les deux espèces d'affinités!



des phénomènes. Voici cette théorie telle que je l'exposai alors :

1^{er} Phénomène. A la partie positive, il se dégage du gaz oxigène; à la négative, du gaz hydrogène.

2^{me} Phénomène. Chacune des s est accumulée sur sa pointe comme dans les conducteurs ordinaires, par la résistance que le milieu offre à son passage.

1^{re} Conséquence. La substance électrique positive dégage de l'oxigène de l'eau, et la négative dégage de l'hydrogène. La première a donc le pouvoir de donné à l'oxigène liquide la forme de gaz, et la seconde à l'hydrogène.

hydrogène abandonne son oxigène liquide au reste de l'eau qui s'en empare, et devient eau suroxigénée. Celle qui a perdu son oxigène abandonne au reste de l'eau son hydrogène liquide, qui s'en empare et devient eau surhydrogènée. Le contact, immédiat ou par le canal du faisceau de fils, mêle petit à petit ces deux eaux et refait de l'eau ordinaire. Voilà ce qui rend l'analyse des deux eaux difficiles.

On n'a point admis cette théorie, sur la croyance que l'hydrogène et l'oxigène seuls ne peuvent se combiner que dans une seule proportion. Mais, en 1818, M. Thenard nous a appris à faire chimiquement de l'eau suroxigénée. Pourquoi ce célèbre chimiste n'a-t-il pas cherché à faire de l'eau surhydrogénée? Ce travail serait digne de lui; il serait même peut-être plus facile que le premier. N'arriverait-on pas au but en décomposant l'eau par le manganèse dans un vase scellé hermétiquement, afin que le gaz hydrogène dégagé presse enfin



le liquide avec une telle force que l'hydrogène, qui veut continuer à se dégager, ne puisse acquérir la forme gazeuse, et soit forcé de s'unir à l'eau par affinité chimique, comme l'oxigène l'est dans l'eau suroxigénée?

Nos deux conséquences découlent si nécessairement des faits, que ceux qui ont voulu expliquer le phénomène autrement ont dû, comme M. Richter, supposer que + : transporte avec une célérité infinie l'hydrogène vers la pointe négative et vice versa, pour recomposer l'eau entre les deux pointes. Mais, outre qu'il serait plus naturel que + e et - e ne sissent rien du tout que se réunir paisiblement, au lieu de saire et défaire elles-mêmes leur ouvrage par le même acte, peut-on concevoir que la même + ., par exemple, qui a donné à l'oxigène la forme gazeuse, puisse en outre transporter l'hydrogène? La chimie entière ne nous offre aucun exemple d'une pareille sonction double. Si l'on objecte que + ne dégage pas l'oxigène immédiatement, mais seulement médiatement en transportant l'hydrogène ailleurs, alors l'oxigène liquide devrait tirer de l'eau le calorique dont il a besoin pour se former en gaz, et par conséquent refroidir l'eau. Mais il arrive le contraire. J'avais déjà consigné, dans mon Mémoire de concours, une suite d'expériences qui prouvent que pendant l'action de la pile il y a augmentation de température des deux côtés

Si nous considérons notre théorie de la décomposition de l'eau relativement à la décomposition des acides, des alcalis et des sels, et aux réductions métalliques, elle nous fournit quatre substances dissérentes, comme réagens chimiques, pour ces décompositions. Du côté

positif, nous avons l'oxigène au moment où il quitte l'hydrogène de l'eau pour prendre la forme élastique (ce que, en d'autres cas, on a nommé depuis gaz naissant) et l'eau surhydrogénée. Du côté négatif, nous avons le gaz hydrogène naissant et l'eau suroxigénée. Les explications sont si faciles qu'il est inutile d'en grossir le volume de cette lettre. Au lieu de ces explications chimiques, on a supposé jusqu'ici aux bases une affection particulière pour l'électricité négative, et aux substances acidifiantes et acidifiées la même affection pour l'électricité positive, d'où est née l'hypothèse de corps essentiellement positifs et d'autres essentiellement négatifs, plus ou moins, et capables de se gérer l'un vis-à-vis de l'autre comme le contraire de ce qu'ils sont : idée qui répugne aux premiers principes d'électricité, qui nous disent que, lorsqu'on met en contact deux corps, dont l'un a 10 degrés de +1, et l'autre 5 degrés de + :; ces deux portions de + : ne se neutralisent pas, mais se partagent, sans aucun changement de leur nature, sur les deux corps, jusqu'à établir égalité de tension. Cette même erreur a fait admettre des substances chimiques qui jouent le rôle, tantôt de bases, tantôt de matières acidisiantes. L'on croyait ne pouvoir tirer trop de conséquences de ce principe sécond.

Tel est en substance (à l'exception de ces deux dernières observations, que j'ai faites plus tard) le contenu de mon Mémoire de concours, de mon premier travail sur l'électricité voltaïque. Il ne me reste plus à parler que de ce que j'ai fait ensuite relativement à l'hypothèse de Volta.

J'ai répété les expériences sur lesquelles cet illustre

physicien l'avait basée. Elles se réduisent proprement à deux, qui peuvent représenter toutes les autres. L'une est celle de deux plaques hétérogènes, égales et ovales (cuivre et zinc), fixées l'une à l'autre et se dépassant mutuellement, de sorte qu'on puisse en saisir l'une sans toucher l'autre, avec laquelle on touche un condeusateur. Nombre de physiciens ont obtenu les résultats annoncés par Volta. Quelques autres n'osaient avouer que l'expérience ne leur réussissait pas. M. Hauy a déclaré qu'elle ne réussissait que lorsqu'on touchait le condensateur avec le cuivre, et pensait que, même dans l'hypothèse de Volta, le revers de l'expérience ne pouvait pas produire . Moi, je n'ai jamais obtenu d'électricité dans l'un et l'autre cas, parce que j'ai une main sèche, et que j'évitais autant que possible tout frottement. M. de La Rive semble rejeter cette dernière cause de l'électricité qui a apparu à Volta. Mais mes expériences, confirmées par celles que M. Becquerel a faites récemment, m'ont prouvé qu'un très-petit frottement sur le condensateur produit une faible tension électrique.

La seconde expérience consiste à mettre en contact plat une plaque de zinc et une de cuivre (toutes deux bien ajustées l'une à l'autre et polies), de sorte que l'une soit en communication avec la terre, et l'autre munie d'un manche isolatoire. On les sépare, et j'ai obtenu, comme Volta, des degrés très-marqués d's au condensateur, en enlevant l'une des deux plaques. Mais cette s'explique par le frottement inséparable d'un pareil mouvement, et peut-être aussi par la dilatation subite de la couche très-mince d'air qui se trouve entre

deux, et ne peut par conséquent pas saire preuve en saveur de l'électricité de contact.

Mais je ne me contentai pas d'avoir prouvé par là que cette hypothèse n'était nullement démontrée; le doute eût encore été possible. Il fallait avoir une expérience décisive, un experimentum crucis, qui ne laissat aucun doute. Je pris une plaque de cuivre et une de zinc, ' toutes deux bien unies et polies; je les plaçai l'une sur l'autre, l'inférieure communiquant à la terre, et, après leur avoir enlevé l'e que cette apposition aurait pu exciter par frottement, je mis la supérieure en contact avec la verge d'un double condensateur, de sorte que, en établissant le contact, aucun frottement n'ait lieu. Dans la manipulation de ce double condensateur, tout frottement, qui cût pu exciter une céquivoque, était parfaitement éliminé. Le résultat fut, même en employant le bâton mobile, que jamais le contact des deux métaux ne produisit le moindre signe d's (1).

Je commençai par comparer entre elles les expériences de plusieurs physiciens très-distingués sur la pile voltaïque, relativement à l'effet des dissèrens liquides, à l'esset de dissérens gaz dans lesquels une pile chargée d'eau dis-

⁽¹⁾ En calculant l'esset du petit condensateur, non selon la loi du carré des distances, mais selon celle des distances simples (je regarde la dernière comme la vraie pour les électromètres à pendule), le coëfficient de condensation est 20; et, en combinant le grand condenseteur avec le petit, ce coësficient est 500, et peut aller jusqu'à 1000, si l'on rapproche les deux plaques du petit condensateur jusqu'à 1000, comme je puis observer avec cet instrument jusqu'à 1000, de deux plaques du petit condensateur jusqu'à 1000, comme je puis observer avec cet instrument jusqu'à 1000, de deux plaques du petit condensateur jusqu'à 1000, comme je puis observer avec cet instrument jusqu'à 1000, de deux plaques du petit condensateur jusqu'à 1000, comme je puis observer avec cet instrument jusqu'à 1000, de deux plaqu'à 1000, de deux plaqu'à 1000, comme je puis observer avec cet instrument jusqu'à 1000, de deux plaqu'à 1000, de deux plaqu'à 1000, comme je puis observer avec cet instrument jusqu'à 1000, de deux plaqu'à 1000, de deux

tillée était plongée, et à l'esset de dissérens métaux. J'en tirai la conclusion générale, que l'esset électrique augmente et diminue avec le degré d'oxidabilité de celui des deux métaux qui s'oxide le plus rapidement, expliquant chacun de ces phénomènes à part dans ce principe, pag. 545 et suiv. du Cours de physique allemand.

On avait déjà des expériences sur l's qui se développe par quelques opérations chimiques; j'en ajoutai onze nouvelles sur les inflammations de différentes substances et sur l'oxidation des métaux par les acides. Mon double conducteur me donna constamment (sans l'usage du bâton mobile) des signes non équivoques d'électricité positive et négative, selon la nature du procès, p. 560 et suiv.

Guidé par ces prémices, je sis l'experimentum crucis qui devait décider si le procès chimique est réellement la source de l'électricité de la pile ou non. J'employai pour cela mon condensateur double sans le bâton mobile, p. 563. Les expériences furent faites avec une plaque de zinc et de l'acide nitrique avec 5 parties d'eau, avec une plaque de cuivre et le même acide, et en mettant tantôt le fluide et tantôt le métal en jonction avec le condensateur, tandis que l'autre communiquait avec

degré, l'instrument entier rend encore sensible une s qui n'aurait que son ou son degré de l'électromètre à feuilles d'or. En employant le bâton mobile et calculant toujours suivant la même loi, le coëfficient de condensation peut devenir vingt sois plus grand, ou indiquer son on son degré d's. La description de cet instrument se trouve dans mes Entretiens sur la physique, t. v, p. 86-90.

la terre. Ces quatre expériences, répétées très-souvent et avec d'autres liquides oxidans, prouvèrent que l'oxidation produit les deux , la positive dans le liquide et la négative sur le métal. Ces expériences n'ont point réussi à M. de La Rive, parce qu'il ne se servait que du condensate simple. Celles de l'électricité sous forme de courant lui ont réussi, parce que le galvanomètre multiplicateur est encore plus sensible que le condensateur double. Je répétai ces quatre expériences, en isolant le métal ou le liquide qui auparavant était en communication avec la terre; le condensateur ne donna aucun signe d'e. L'eau distillée, mise à la place de l'acide, donna également des signes d'e, mais moindres que l'acide.

Je mis une plaque de zinc sur une de cuivre et vice versa, et couvris la supérieure d'acide; le résultat fut le même que lorsque je n'avais pas la seconde plaque. Je mis l'acide entre les deux plaques : l'oxidation eut lieu sur l'une et l'autre, et + se manifesta sur le cuivre, — sur le zinc. L'effet fut moindre que lorsque je n'employais que le zinc. Ces expériences prouvèrent que le vrai élément de la pile n'est pas métal et métal, mais métal et liquide oxidant, et que la marche des s, lorsque les deux métaux s'oxident, est la même que celle que produit à lui seul le métal qui s'oxide le plus facilement.

Muni de ces données incontestables, j'analysai le problème de la pile, distinguant soigneusement la séparation des deux à leur naissance, et la marche de l'une et l'autre en sens contraires d'élément à élément, de même que le cas où un seul métal s'oxide, de celui où les deux sont attaqués. J'explique la séparation des deux à leur naissance et la grande perte d'é qui a lieu dans la pile (1), comme M. de La Rive l'a fait nouvellement, par la couche d'oxide qui se forme à chaque instant à l'état de sécheresse parfaite (chaleur rouge selon moi) et se mouille dans l'instant. Cette opération se fait par le principe de distribution, la couche d'oxide sec faisant l'office d'isolateur. Le même principe m'offre une solution complète et satisfaisante de la marche des deux e le long de la pile (2).

Enfin, je réfute, p. 567, les conclusions que M. Biot avait tirées de son expérience avec la balance de torsion contre la théorie chimique.

D'après ce que je viens d'exposer, j'espère que l'on me permettra de dire que je suis l'auteur de la théorie chimique de l'électricité, et que, dès 1811, c'est-à-dire, depuis dix-sept ans, cette théorie était au moins aussi complète et aussi parsaitement démontrée qu'elle l'est par les travaux de M. de La Rive. Au reste, je suis bien éloigné de refuser à un savant aussi célèbre la reconnaissance que je lui dois; en augmentant par son travail sa réputation d'ailleurs si bien méritée, il a travaillé en même temps pour la mienne; car je m'étais ensin sati-

⁽¹⁾ Il se sait encore une perte immense d'e dans la pile par l'évaporation du sluide, comme je l'ai prouvé dans mon Mémoire sur la pile de Zamboni. (Ann. der physik von Gilbert, t. Lv.)

⁽²⁾ J'ignore si M. de La Rive s'accorde en tout point avec moi dans la solution de ce dernier problème, l'extrait de son Mémoire n'étant pas sussisant pour m'instruire là-dessus.

gué devoir que, malgré toutes les preuves que je fournissais, malgré l'accord parfait des explications avec les principes et les faits, et malgré les grandes vues que cette théorie ouvrait dans plusieurs champs de la physique et de la chimie, elle ne gagnait pas de terrain, et que les objections ne cessaient pas de se renouveler. Celle qu'on tira de la pile de Zamboni me parut la plus sérieuse et fut la dernière que je daignai réfuter en 1817 dans les Annales de Gilbert, tom. Lv, pag. 165, où je prouvai:

- 1) Qu'une pile de ce genre, exposée au soleil ou à la chaleur rayonnante d'un poêle, n'est pas une pile sèche dans le sens chimique, mais tout au plus dans celui d'une blanchisseuse; car, lorsque j'eus enfermé une pile de Zamboni dans un espace fermé où je sechai l'air au moyen de la chaux à l'état caustique, l'électromètre à feuilles d'or et même le condensateur simple n'indiquèrent aucune trace d'i, dès que mon hygromètre à soie sur le condensateur pendant 8 minutes.
- 2) Qu'une pile placée dans un air qui s'humecte petit à petit jusqu'à la saturation, fait, lorsqu'on l'en a retirée, diverger les feuilles d'or de l'électromètre sans condensateur autant que les parois le permetteut. Elles heurtent contre les feuilles d'étain qui servent à les décharger jusqu'à 17 fois par minute, retombant chaque fois d'environ 15 degrés, jeu qui dure plusieurs heures. D'autres fois ces oscillations se répétaient jusqu'à 60 fois par minute, mais étaient plus petites; il m'arriva même une fois que les feuilles d'or se déchirèrent par la violence de leur divergence. Si l'on donne à la pile de

moindres degrés d'humidité, les essets électriques sont en proportion. Ces expériences prouvent clairement que la pile de Zamboni n'ossre aucun esset électrique si elle n'est pas humide; et comme cette condition est nécessaire (comme je l'ai prouvé ailleurs), pour que l'oxigène atmosphérique oxide les métaux, l'on doit en conclure que l'action électrique de ce genre de piles est due à l'action chimique de l'oxigène, à l'oxidation des métaux.

Je passe sous silence beaucoup d'observations curieuses et intéressantes que ces expériences m'ont fournies en outre du résultat principal. Je me permettrai seulement de rapporter aussi brièvement que possible les résultats que j'ai obtenus sur la quantité d'e que la pile de Zamboni livre à un degré de bécheresse moyenne, telle que l'est ordinairement l'air de nos chambres.

- 1°) Une pile de Zamboni ne livre qu'environ de l'e que fournit la pile de Volta chargée avec une solution saturée de salmiak, dans la supposition que toutes autres données soient égales de part et d'autres.
- 2°) La pile voltarque perd, par l'évaporation de son liquide, au moins $\frac{199}{200}$ de l'électricité qu'elle pourrait d'ailleurs fournir à chacun de ses pôles. Si l'on voulait pousser le calcul a toute rigueur, on trouverait que cette perte irait à $\frac{29999}{800000}$.
- 3°) Un pouce cube de gaz oxigène suffit pendant au moins 3000 jours à entretenir l'activité moyenne d'une pile de Zamboni de 1000 élémens, dont chacun a 2; pouces en carré. Ce qui explique déjà la durée de l'activité de ces piles. En outre,
 - 4°) Ces piles, placées dans un cylindre de verre,

scellé avec un vernis de résine, ne sont pas absolument soustraites à la communication avec l'air extérieur. L'humidité, et par elle l'oxigène atmosphérique pénétrant au travers de cet enduit. Un lut composé de cire, de suif, de térébenthine et d'huile, scelle bien plus hermétiquement.

Déjà dans mon Mémoire de concours j'ai émis et appuyé une hypothèse sur la nature des deux électricités. Dans cette hypothèse + : est le calorique et - : le luminique. Le phénomène électrique est la réunion de ces deux agens au moment où ils sont développés par le procès chimique. Je croirais outre-passer de heaucoup les bornes permises d'une lettre, si je tentais de développer ici cette hypothèse. On trouve les faits et les raisonnemens sur lesquels elle s'appuie dans mon Cours allemand déjà cité, t. 11, p. 592 et suiv., et dans mes Entretiens également cités, t. v, p. 221 et suiv. Je donne, dans ce dernier ouvrage, l'explication du phénomène de l'inflammation simultanée d'un bâton de charbon à ses deux bouts par les pôles de la pile. Celle de M. de La Rive ne me paraît pas suffisante; car la difficulté de passage des des conducteurs au charbon (d'ailleurs très-petite à raison de la force conductrice du charbon) ne peut, comme telle, produire qu'une affluence des cà la pointe de chaque conducteur, non l'inflammation ou l'échauffement du charbon jusqu'à l'incandescence, si la pile ne fournit les principes matériels pour cela; mon hypothèse explique très-facilement le phénomène. Du côté positif, le calorique accumulé échausse le charbon jusqu'à l'incandescence, c'est-à-dire, jusqu'à en chasser le luminique qu'il contient en qualité de matière inflammable; du côté négatif, le luminique, accumulé, développe le calorique du charbon et cause son inflammation. + : fait ici l'effet d'un fournéau de réverbère, et — : celui d'un verre ardent.

Enfin, qu'il me soit permis de rappeler que j'ai émis en théorème (Cours de Physique allemande . 589) que l'électricité de frottement a également une origine chimique, l'oxidation de la surface du frottoir à l'air. Les raisons théoriques que j'en donne sont appuyées des expériences du docteur Heidmann, qui prouvent qu'une machine électrique ne fournit point d'e lorsqu'elle est placée dans une atmosphère qui ne contient pas de gaz oxigène disponible. J'explique (p. 391 et 392) avec facilité les hauts degrés de tension que la machine fournit, comparés à la faible tension de la pile voltaïque. J'ajoute en ce moment aux preuves citées la preuve suivante. Le frottement n'est qu'une pression réitérée: or, la pression simple ne produit point d'e. Comment la pression réitérée en produirait-elle? Mais, en supposant qu'elle en produisît, ce serait ou l'une des deux seulement, ou l'une et l'autre. Si, par exemple, la compression produisait + ., la dilatation, qui suit immédiatement, l'engloutirait de nouveau, et l'état électrique serait = o. Si la pression produisait les deux ., rien n'empêcherait leur jonction, aucune couche d'oxide ne se formant, aucun corps ne se trouvant entre eux pour servir d'isolateur.

J'ai inventé le système des phénomènes de la lumière, système que l'on n'a point encore adopté; mais on l'adoptera sûrement. Il surmontera un jour les obstacles que lui opposent les prédilections, et les difficultés de calcul

qui sont encore à surmonter. Si, au reste, il s'écoule d'iei là encore vingt-huit ans comme pour mon système chimique des phénomènes électriques, je n'aurai pas la satisfaction d'en être le témoin : il n'est donné qu'à peu de mortels d'atteindre l'àge de quatre-vingt-dix ans.

J'ai Lonneur d'être, etc.

Pétersbourg, ce 1/2 juin 1829.

Analyse des Séances de l'Académie royale des Sciences.

Séance du lundi 6 juillet 1829.

Pièces manuscrites reçues dans la séance. Mémoire sur la hauteur des marées, par M. Simonnin; Note sur l'emploi de l'eau acidulée pour enlever la teinte noire des bâtimens, par M. Chevalier; Paquet cacheté de M. Rigal, contenant les dessins d'un appareil propre à la destruction des calculs vésicaux; divers Mémoires des membres de l'expédition scientifique du Péloponèse, adressés par le Ministre de l'Intérieur; Considérations sur l'établissement d'une correspondance météorologique, par M. D'Hombres-Firmas; Mémoire de M. Grimaud, sur un moyen de guérir la rage, le tétanos, etc.

L'Académie a entendu ensuite deux Mémoires de M. Sérullas; l'un, qui fait partie de ce Cahier, est relatif à un nouveau chlorure double de phosphore et de soufre; l'autre traite de l'iodure et du chlorure d'azote; un Mémoire sur la famille des rubiacées, par M. Richard; et enfin, un Mémoire de M. Baudelocque

neven, intitulé : De la Céphalotriptie, ou nouveau procédé pour pratiquer l'embryotomie, avec une observation suivie de succès.

Séance du lundi 13 juillet.

Pièces manuscrites. Dépôt cacheté de M. Le Gallois; Dépôt cacheté de M. Dauger; Essai sur le calcul duodécimal, par M. Gauthier; une Lettre du Dr Larroque, qui conteste l'exactitude d'une observation citée par M. Gannal dans son Mémoire sur les moyens de guérir la phthisie pulmonaire à l'aide du chlore; Mémoire sur le bégayement, par M. Malbouche.

Les Mémoires lus dans la séance sont : des Recherches de M. Donné sur les influences que les phénomènes météorologiques exercent sur les piles sèches ; un Mémoire dans lequel le D' Antomarchi conteste l'exactitude des observations de M. Lippi, sur les communications des vaisseaux lymphatiques; et enfin un rapport favorable de M. Cauchy sur un Mémoire de M. Ostrogradsky, concernant la propagation des ondes dans un bassin cylindrique.

Séance du lundi 20 juillet.

Pièces manuscrites. Mémoîre de MM. Audouin et Milne Edwards sur les Annélides, accompagné d'un pravail particulier sur les poils de ces animaux; Extrait d'une lettre de M. Berzelius à M. Dulong, sur la découverte d'une nouvelle terre, la Thorine.

Rapports et Mémoires lus. Rapports de M. Blainville sur un Mémoire de M. le D' Louis Companyo, relatif au

cetacé échoué sur les côtes du département des Pyrénées orientales, le 27 décembre 1828. (L'auteur du Mémoire ne croit pas que l'animal appartînt à une espèce nouvelle: M. Blainville partage cette opinion); Mémoire de M. Portal sur les communications des vaisseaux lymphatiques, dans lequel l'auteur se prononce en faveur de la thèse de M. Lippi; Mémoire de M. Flourens sur la régénération des os; Résultat de l'enlèvement complet d'un anneau d'écorce, par M. Du Petit-Thouars; · Note sur la conversion des substances organiques végétales en acide oxalique par l'action de la potasse caustique; par M. Gay-Lussac; Rapport de M. Cauchy sur un Mémoire de M. Russel d'Inval, concernant l'emploi des baguelles arithmétiques dans la division. (La nouvelle méthode est ingénieuse, mais elle ne paraît avoir avoir aucun avantage marqué sur l'ancienne.)

Séance du lundi 27 juillet.

Pièces manuscrites. Description d'un instrument propre à remplacer les échelles de proportion, par M. Chauvin; Description et modèle d'une nouvelle lampe statique, par MM. Chapuy et Marsaux; Nouvelles observations sur les mouvemens des radicules de quelques plantes qui ont germé sur le mercure, par M. Jules Pinot; Recette d'une encre indélébile préparée sous forme solide, par M. Dizé (paquet cacheté); Observations sur le développement des crustacés, et sur les changemens de forme que présentent ces animaux avant de parvenir à l'âge adulte, par M. Milne-Edwards; Mémoire de M. Sturm sur l'intégration d'un certain système d'équations diffé-

rentielles linéaires; Mémoire de M. Cauchy sur l'équation, à l'aide de laquelle on détermine les inégalités séculaires des mouvemens célestes; Réclamation du D'Alex. Paillard, au sujet de l'emploi que M. Lugol a fait des sels d'iode dans le traitement des maladies scrofuleuses.

Rapports et Mémoires lus. Rapport verbal de M. Damoiseau, sur les nouveaux élémens d'astronomie de M. Vincens; Rapport verbal de M. Flourens, sur les élémens de pathologie vétérinaire de M. le professeur Vatel; Rapport verbal de M. Cauchy, sur un ouvrage allemand du D^r Mellin, ayant pour titre: Découverte dans le calcul intégral; Note de M. Becquerel (qu'on trouvera ci-après); et ensin, Mémoire de M. Rigal sur une sonde propre à favoriser l'introduction des instrumens employés pour la lithotritie.

Séance du lundi 3 août.

Pièces manuscrites. Relation détaillée d'une nouvelle guérison de phthisie pulmonaire à l'aide du chlore, par le Dr Cottereau; Observations sur la question de la communication des vaisseaux. lymphatiques avec les veines, par M. Lauth; Expériences sur la manière de guérir le hoquet, par M. Vanier; Essai sur un nouveau phénomène électro-dynamique, par M. de Briche; Observations sur les expériences de M. Flourens relatives à la respiration, par M. Desportes; Questions géographiques, par M. Duvallier.

Rapports et Mémoires lus. Rapport de M. Becquerel sur le Mémoire de M. Donné, concernant l'influence que les phénomènes météorologiques exercent sur les

piles sèches (voyez plus bas); Rapport de M. Duméril sur les lois de la mortalité chez les riches et chez les pauvres établies par M. Benoiston de Châteauneuf; Rapport de M. Duméril sur une phthisie traitée avec succès par le chlore à l'aide de l'appareil du D' Cottereau. (Le jeune homme, nommé Pian, âgé de vingtsix ans, a été vu par les commissaires depuis le traitement; ils l'avaient examiné auparavant, et leur semblait présenter tous les symptômes de la phthisie pulmonaire; il paraît parfaitement guéri maintenant); Mémoire sur la réaction de torsion des verges rigides, par M. Savart (Ce Mémoire a déjà paru dans les Annales.) Mémoire de M. Becquerel sur le pouvoir thèrmo-électrique. (Voyez le précédent Cahier.) Observation sur un gite d'ossemens fossiles dans un terrain de calcaire grossier, situé sur la route de Nanterre, par M. Cordier.

Séance du lundi 10 août.

Pièces manuscrites. Lettre sur la torsion des artères, par le D' Thierry; Lettre de M. Vannier concernant la nature de la rage; Lettre de M. Pamard, d'Avignon, sur quelques perfectionnemens dont les instrumens de la lithotritie sont susceptibles.

Rapports et Mémoires. Rapport de M. Cassini sur une très-belle collection de plantes artificielles, sormée par seu M. Robillard d'Argentelle; Mémoire de M. Le Bœuf sur le mouvement diurne de la terre.

Séance du lundi 17 août.

Pièces manuscrites. Nouvelle lettre de M. Tournal sur les cavernes à ossemens sossiles; Observations météo-

rologiques saites à Berne, par M. Trechsel; Lettre de M. Duleau, dans laquelle, à l'occasion du dernier Mémoire de M. Savart, il rappelle quelques expériences analogues qu'il a saites; Lettre de M. Nel, d'Avignon, contenant l'annonce de nouveaux persectionnemens des instrumens lithontripteurs; Lettre de M. Dubled concernant la communication directe des vaisseaux lymphatiques avec les veines; Usage du calcul des résidus pour l'évaluation et la transformation des produits composés d'un nombre infini de sacteurs, par M. Cauchy.

Rapports et Mémoires lus. Rapport très-détaillé de M. de Rossel sur la dernière campagne de l'Astrolabe, commandée par M. d'Urville; Rapport de M. Duméril, sur les essais faits par M. Lugol pour guérir les maladies scrofuleuses à l'aide de l'iode. (Les cas de réussite sont aussi nombreux que bien constatés.) Rapport de M. Cauchy sur un ouvrage de M. Gomès, intitulé: Nouvelle Arithmétique; Expériences faites sur les alcalis végétaux, et les désordres qu'ils occasionent dans l'économie animale, par M. Donné.

Supplément à l'analyse de la séance du 27 juillet.

Rapport de M. Becquerel sur un Mémoire de M. Donné, concernant l'inssuence que les phénomènes atmosphériques exercent sur la force des piles sèches.

Pau de temps après la découverte des appareils voltaïques, plusieurs physiciens essayèrent, mais en vain, d'en construire avec des élémens solides et indécomposables. MM. Hachette et Désormes présentèrent à la première classe de l'Institut, en 1803, un Mémoire dans lequel ils firent connaître une pile formée avec des couples métalliques, séparées par une simple couche de colle de farine mèlée de sel marin. L'humidité répandue dans l'air, attirée par cette colle, suffit pour établir le mouvement du fluide électrique dans l'intérieur. Les propriétés de cette espèce de pile sont de ne pas agir sur les animaux, de ne produire aucune action chimique, de charger un condensateur au point de donner des étincelles, et de fonctionner pendant plusieurs mois. On donne à cet appareil le nom de pile sèche.

M. Zamboni imagina une pile sèche, dont l'effet est de plus longue durée que la précédente; elle est composée de 5 ou 600 disques de papier étamé sur une de ses faces, et recouvert sur l'autre d'une couche de peroxide de manganèse pulvérisé, légèrement humectée de lait ou de tout autre liquide analogue. Cephysicien a modifié cet appareil de bien des manières; mais il n'en est résulté jusqu'à présent aucun avantage réel pour la science, peutêtre à cause des variations continuelles qui surviennent dans sa charge. Le Mémoire que M. Donné a lu à l'Académie, le 14 juillet dernier, et que MM. Gay-Lussac, Dulong et moi avons été chargés d'examiner, a pour but de faire connaître les causes de ces variations que l'auteur attribue à l'influence des phénomènes météorologiques. Il a étudié successivement l'action particulière de l'humidité, de la pesanteur atmosphérique, de la température, de l'électricité et de la lumière sur les piles sèches.

L'humidité agit sur les piles comme corps conduc-

teur, soit en eulevant une partie de l'électricité, soit eu faisant communiquer les disques par leurs bords, et diminuant par là la tension des pôles.

M. Donné n'a remarqué aucun rapport entre les variations de tension et les hauteurs barométriques. Il a reconnu qu'une pile sèche, placée dans le vide, et dont l'un des pôles communique avec la terre et l'autre avec un électromètre, possède la même tension que dans l'air.

Cet effet peut tenir à deux causes : à la faible tension de l'électricité qui alors est maintenue sur l'électromètre par la pression de la petite quantité d'air restée sous la cloche, et à ce que la charge de la pile s'effectue plus rapidement que la déperdition dans le vide.

La température lui a paru la cause qui agit de la manière la plus immédiate et la plus, variée; aussi son action est-elle très-compliquée. La tension d'une pile sèche est presque toujours en rapport avec la température de l'atmosphère. Elle augmente par la chaleur et diminue par le froid. C'est ce qui résulte d'observations nombreuses recueillies journellement depuis deux ans par l'auteur; mais l'augmentation de tension n'a pas lieu aussitôt que la température extérieure s'élève; quelquefois on ne l'aperçoit que lorsque le thermomètre commence à baisser. La chaleur ne manifeste donc pas son action sur-le-champ.

Il résulte encore des observations de M. Donné, que tel degré du thermomètre n'indique pas toujours le même degré de tension d'une pile, lequel dépend de la température qui a régné précédemment. On remarque un phénomène absolument analogue, quand on compare les effets produits par des variations brusques de température et des variations graduelles et lentes. Les unes peuvent réduire la tension à zéro, tandis que les autres ne lui sont perdre que quelques degrés de son intensité.

Une chaleur graduée pendant quelques heures au delà de 20 à 24 degrés n'augmente pas sensiblement la tension. Quand on laisse refroidir la pile lentement, elle perd de sa force jusqu'à ce qu'elle ait repris la température des corps environnans; au bout de vingt-quatre heures, elle est revenue au même point qu'avant l'expérience. Il paraît que la chaleur, outre son influence sur les actions chimiques qui ont lieu continuellement dans la pile, agit mécaniquement par la dilatation et la contraction pour modifier la tension de l'électricité. Quand on élève la température d'une pile, la chaleur ne dilate pas également dans les premiers momens la pile et les sils de soie qui la maintiennent. Il s'ensuit que les disques sont plus fortement serrés les uns contre les autres, ce qui doit augmenter l'énergie de la charge. Le refroidissement produit un esset inverse. Il paraît que la température agit moins en diminuant la quantité d'électricité qu'en ralentissant la rapidité de la charge.

M. Donné a étudié ensuite l'action de l'électricité sur les piles sèches; il a posé en principe, d'abord, qu'une pile étant isolée, la tension est nulle aux deux extrémités, parce que les deux extrémités se font équilibre. Ce principe est en contradiction avec les faits connus. La pile de Volta, lorsqu'elle est isolée, possède, au pôle zinc, un excès d'électricité positive, et au pôle cuivre, un excès d'électricité négative. A partir de ces deux points, les quantités d'électricité libre vont en décroissant jusqu'au milieu, qui se trouve dans l'état

neutre. M. Donné motive son opinion sur ce que deux feuilles d'or, fixées à l'une des extrémités d'une pile sèche, n'éprouvent aucun écartement par un temps trèssec. On peut répondre à cela que, dans cette circonstance, la quantité d'électricité étant très-faible, et se répandant sur les corps conducteurs adhérant aux pôles, la tension doit être peu sensible. Vos commissaires engagent M. Donné à répéter de nouveau cette expérience, et à la varier suffisamment pour déterminer la cause qui annulle complètement la divergence des feuilles d'or, comme il l'a avancé dans son Mémoire.

La pile sèche étant isolée, si, au moyen de la machine électrique, on fait arriver de l'électricité positive au pôle négatif, la tension augmente considérablement au pôle positif; tandis que, si c'est au pôle positif que l'on sait arriver de l'électricité positive, la tension ne tarde pas à être réduite à zéro au pôle négatif. Cet effet est tout naturel, car, dans ce cas, la pile agit comme corps conducteur, qui transmet l'électricité de la machine. M. Donné a voulu se servir de cette action de l'électricité libre sur une pile pour connaître l'électricité de l'atmosphère, ou celle d'une espèce contraire qui se trouve sur une partie de la surface du globe, soumise à l'influence d'un nuage orageux. Il faut remarquer que les piles étant placées ordinairement dans une position verticale, la partie inférieure en communication avec le globe, ce n'est que par cette dernière qu'elles peuvent recevoir de l'électricité. Si la terre en fournit, leur tension doit être modifiée. M. Donné a donc cherché s'il y avait possibilité d'en recueillir. Un électromètre très-sensible, convenablement disposé jet

en communication avec le globe, lui a donné des signes non équivoques d'électricité.

C'est une idée ingénieuse que d'attribuer une partie des variations des piles sèches à l'électricité que prend à la terre un de leur pôle en communication avec elle. Mais cette idée a besoin d'être mûrie et appuyée de nombreuses expériences pour être définitivement admise en physique. Si elle se vérifie, ce serait un moyen de connaître la manifestation de certains phénomènes météorologiques.

M. Donné a reconnu ensin que la lumière était sans action sur les piles sèches, et qu'il était impossible de produire des essets chimiques, même avec un chapelet de cinquante piles, de mille disques chacune.

Les recherches de M. Donné intéressent la physique générale, et peuvent fournir de nouveaux élémens à la théorie de l'électricité. Vos commissaires vous proposent de l'engager à les continuer, en y mettant cette précision qui est si nécessaire dans l'étude des sciences physiques pour la détermination exacte des phénomènes, surtout dans une question aussi compliquée que celle qu'il a entrepris de résoudre.

Note sur la Décomposition du sulfure de soufre à l'aide de l'électricité.

PAR M. BECQUEREL.

On met dans un tube du carbure de soufre; au-dessus une dissolution de nitrate de cuivre qui a une pesanteur spécifique moindre; puis une lame de cuivre qui plonge dans l'un et l'autre liquide : cet assemblage forme une pile.

Le carbure de soufre est décomposé, ainsi qu'une partie du nitrate; il y a formation d'une grande quantité de cristaux de protoxide de cuivre sur la lame de cuivre, et dépôt de carbone sur les parois du tube, en lames très-minces ayant un aspect métallique.

Sur l'Action mutuelle de l'acide sulfurique et de l'alcool, et sur le mode de formation de l'éther.

PAR Mr H. HENNELL.

(Lu à la Société royale, le 19 juin 1828.)

Dans un Mémoire imprimé dans les Transactions philosophiques de 1826, j'ai fait connaître le résultat de mes recherches sur la nature de l'huile douce du vin et de l'acide sulfovinique, produits constans de l'éthérification. Je me propose maintenant de développer les changemens particuliers qui ont lieu pendant la formation de l'éther au moyen de l'acide sulfurique et de l'alcool. Je vois, par les Annales de Chimie, que MM. Dumas et Boullay se sont occupés du même objet, et qu'ils ont fait des recherches, non-seulement sur la formation de l'éther, mais encore sur la nature des sulfovinates, et aussi, comme ils l'ont supposé, mais improprement, sur celle de l'huile douce du vin (1).

⁽¹⁾ La substance que ces chimistes ont examinée paraît, d'après la préparation qu'ils ont décrite, avoir été l'hydrure de

On a déjà pu voir, par les relations qui ont été publiées, combien nos résultats sur les sulfovinates et l'huile douce du vin sont différens; et je vais montrer qu'il n'y a pas une différence moins grande entre eux et moi, concernant l'éthérification.

Lorsqu'on met ensemble parties égales d'acide sulfurique et d'alcool, sans l'application d'autre chaleur que celle qui résulte du mélange, le produit le plus abondant et le plus important est l'acide sulfovinique, environ la moitié de l'acide sulfurique étant converie en cet acide particulier par sa combinaison avec l'hydrure de carbone (1). Mais lorsqu'un tel mélange, contenant une au grande proportion d'acide sulfovinique, est soumis à la distillation, le produit le plus important est une nouvelle substance, l'éther, et l'acide sulfovinique disparaît. La question qu'il s'agit maintenant de résoudre est de savoir si l'éther a été entièrement formé par l'action directe de l'alcool et de l'acide sulfurique restant dans le mélange, ou si l'acide sulfovinique n'a pas pu y contribuer aussi, ou enfin, si cet acide n'est point un état essentiel des élémens, intermédiaire entre le mélange de l'acide et de l'alcool, et le développement parfait de l'éther. MM. Dumas et Boullay, qui ont considéré quelques-unes de ces questions, admettent que les portions des élémens qui forment l'éther sont entièrement

carbone, qu'on peut séparer de l'huile douce du vin par les alcalis, et non la substance particulière que jusqu'à présent l'on a appelée huile douce du vin.

⁽¹⁾ L'acide sulfurique perd, par cette union, la moitié de sa capacité de saturation, et tous les sels formés par le nouvel acide sont solubles.

indépendantes de celles qui produisent l'acide sulfovinique; mais les faits suivans conduiront, à mon avis, une conclusion contraire.

500 grains d'un acide sulfurique réservé pour des expériences comparatives, précipités par l'acétate de plomb, ont produit 1500 grains de sulfate de plomb.

500 grains de cet acide sulfurique ont été mêlés avec une égale quantité d'alcool d'une densité 0,820, et, après quarante-huit heures de repos, on a délayé le mélange et on l'a précipité par l'acétate de plomb. On n'a obtenu que 616 grains de sulfate de plomb; de sorte qu'environ les trois cinquièmes de l'acide sulfurique s'étaient changés en acide sulfovinique par le seul esset du mélange, et il n'était resté qu'un peu plus des deux cinquièmes pour agir comme acide sulfurique sur l'alcool restant, faisant environ les deux tiers de celui qui avait été employé.

Un autre mélange d'acide sulfurique et d'alcool, semblable au précédent et conservé le même temps, a été distillé jusqu'à ce qu'on eût recueilli 117 grains consistant en eau, en alcool et en une portion d'éther. Le résidu délayé a produit 804 grains de sulfate de plomb; et par conséquent il y avait, sur l'expérience précédente, une augmentation de 188 grains d'acide sulfurique.

Un troisième mélange a été distillé jusqu'à ce qu'on eût obtenu environ 200 grains, pour la plus grande partie d'éther. Le résidu a produit 986 grains de sulfate de plomb, contenant environ les deux tiers de l'acide sulfurique employé, et l'augmentation par la distillation a dépassé de beaucoup la moitié de celui qui existait avant l'application de la chaleur; de sorte que pendant

la distillation, et simultanément avec la formation de l'éther, une certaine quantité d'acide sulfovinique s'était changée en acide sulfurique, et ce dernier a paru augmenter dans le même rapport que la quantité d'éther dans les produits de la distillation.

Un quatrième mélange, duquel on avait retiré 200 grains par la distillation, a été étendu de 200 grains d'eau. Après en avoir retiré 160 grains, on a sait une nouvelle addition de 200 grains d'eau, et on a continué la distillation. On a encore fait une nouvelle addition de 500 grains d'eau, et on a continué la distillation jusqu'à ce qu'on eût retiré un produit d'un volume égal à celui de l'eau ajoutée. Par ces diverses opérations, on avait pour objet de séparer tout l'éther et l'alcool autant que possible, asin de déterminer jusqu'à quel point on pouvait porter la transformation de l'acide sulfovinique en acide sulfurique. On n'a aperçu aucune odeur sulfureuse pendant l'opération, ni aucune carbonisation dans la retorte; le liquide précipité par l'acétate de plomb, a produit 1480 grains de sulfate de plomb. Ce résultat, de bien peu insérieur à celui de 1500 qu'on avait obtenu avant l'action de l'acide sulfurique sur l'alcool, sait voir que à peu près la totalité de l'acide sulfovinique a repassé à l'état d'acide sulfurique; il est ainsi complètement en opposition avec l'opinion, que, lorsque l'acide sulfurique et l'alcool agissent l'un sur l'autre, il se forme de l'acide hyposulfurique.

D'après ces expériences, il paraissait probable que l'éther était le produit de la décomposition de l'acide sulfovinique; mais un mélange à poids égaux d'acide sulfurique et d'alcool contient, outre l'acide sulfovinique, une quantité considérable d'acide sulfurique et d'alcool, qui n'ont point éprouvé d'altération; car, dans le premier mélange d'acide sulfurique et d'alcool, trois cinquièmes de l'acide sulfurique ont été convertis en acide sulfovinique, en se combinant avec l'hydrure de carbone de moins d'un tiers de l'alcool employé.

Voulant maintenant m'assurer si on pouvait obtenir de l'éther sans la présence de l'alcool, j'ai préparé du sulfovinate de potasse, contenant, d'après mon analyse, 28,84 pour cent de potasse, et à 500 grains de ce sel j'en ai ajouté 150 d'acide sulfarique, pouvant à peu près saturer la potasse du sel; puis j'ai appliqué la chaleur au mélange. L'expérience peut par conséquent être considérée comme la distillation de l'acide sulsovinique, mélé lec du sulfate de potasse, que l'on peut présumer rester inerte pendant le procédé, et aussi avec l'eau de l'acide et du sel. La proportion de l'eau a une trèsgrande influence; dans l'expérience présente, environ une drachme de liquide a passé à la distillation, et il est resté dans la retorte un sel noir et acide, ayant l'odeur de l'acide sulfureux. Quelques grains de carbonate de potasse, ajoutés au produit distillé, ont enlevé un peu d'eau; la liqueur claire, décantée et mêlée avec un peu de chlorure de calcium sec, s'est séparée par l'agitation en deux portions; la supérieure, d'environ une demidrachme, a été reconnue pour de l'éther pur. Ce résultat prouve qu'on peut sormer de l'éther avec un sulsovinate ou l'acide sulfovinique sans le concours de l'alcool.

J'ai sait une autre expérience en tout semblable à la précédente, excepté que le sulsovinate a été mèlé avec son poids d'eau, avant l'addition de l'acide sulsurique; ce qui revient à distiller l'acide sulfovinique dilué, au lieu de ce même acide concentré. Le produit de la distillation n'avait aucune odeur d'éther, et en effet on n'a pu y découvrir aucune trace de ce liquide. J'ai obtens environ neuf drachmes d'un fluide d'où le carbonate de potasse a séparé de l'eau en laissant trois drachmes d'un liquide surnageant, paraissant être de l'alcool par sa saveur, son odeur et sa flamme. Après l'avoir décanté, le chlorure de calcium qu'on y a mis n'en a point séparé d'éther, mais le tout a formé une dissolution qui a donné par la distillation de itable alcool; et ce produit, étant mélé avec son poids d'acide sulfurique, a fourni de nouveau de l'éther sulfurique ou de l'acide sulfovinique.

Dans cette expérience, il n'y a eu aucune de bonisation dans ce qui était contenu dans la retorte; et, par
la précipitation avec l'acétate de plomb, on a obtenu
tout l'acide sulfurique; non-seulement la portion ajoutée pour décomposer le sel, mais encore la double portion séparée de l'acide sulfovinique au moment de la
séparation et du nouvel arrangement de l'hydrure de
carbone.

Dans mon premier Mémoire, j'avais montré que, en chaussant avec de l'eau l'huile douce du vin, elle se changeait en hydrure de carbone et en acide sulso-vinique: j'ai sait une nouvelle expérience sur cette huile. 200 grains ont été mis avec un peu d'eau dans une retorte et distillés; on a obtenu environ une drachme de liquide qui, après sa distillation sur du carbonate de potasse, a paru principalement composé d'alcool; cependant la présence de l'éther y était très-évidente. Cette

expérience prouve que l'on peut former de l'éther avec l'acide sulfovinique, sans le concours de l'acide sulfurique, au commencement de la distillation.

Quant aux questions posées au commencement de ce Mémoire, il me paraît résulter des faits que j'ai rapportés que, dans le procédé ordinaire de la préparation de l'éther, ce liquide n'est pas entièrement formé par l'action directe de l'alcool et de l'acide sulfurique, considérée indépendamment de la présence de l'acide sulfovinique; car la quantité d'acide sulfurique libre est petite, comparée à celle de l'alcool présent dans le mélange, deux cinquièmes d'acide restant seulement, tandis qu'il reste plus des deux tiers de l'alcool; de plus, l'acide sulfovinique seul est promptement converti en éther et en acide sulfurique; et, pendant que l'éther distille dans le procédé ordinaire, l'acide sulfovinique est toujours reconverti plus ou moins complètement en acide sulfurique, et aide probablement beaucoup dans la formation de l'éther. Relativement à la troisième question, on peut soutenir l'opinion que la formation de l'acide sulfovinique est un degré intermédiaire et nécessaire dans la formation de l'éther par l'acide sulfurique et l'alcool; je ferai quelques remarques à cet égard.

De quelque manière qu'on envisage la formation de l'éther avec l'alcool et l'acide sulfurique, elle ne peut avoir lieu sans la présence de l'acide sulfovinique. Toutes les fois que de l'éther a été formé, on a vu qu'il s'était aussi formé de l'acide sulfovinique; toutes les fois que l'acide sulfurique est assez délayé pour ne point former d'acide sulfovinique avec l'alcool, il ne se forme pas

non plus d'éther. L'acide sulfovinique produit de l'éther sans le concours de l'alcool. Et quoique l'éther, formé par la distillation de poids égaux d'alcool et d'acide sulfurique, paraisse en plus grande quantité que n'en pourrait fournir la décomposition de l'acide sulfovinique existant dans le mélange, avant l'action de la chaleur, ce n'est pas sans fondement qu'on peut supposer que, en même temps qu'une portion d'acide sulfovinique est décomposée en acide sulfurique et en éther, une autre portion peut être formée avec l'alcool et l'acide sulsurique; on peut prouver en esset, par l'expérience suivante, qu'il sè forme de l'acide sulfovinique, au moyen de la chaleur, dans un mélange d'alcool et d'acide sulfurique. 500 grains d'acide sulfurique concentré ont été étendus d'un poids égal d'eau, et au mélange refroidi on a ajouté 2000 grains d'alcool, densité 0,820. Le jour suivant, il ne s'était pas sormé d'acide sulfovinique; le mélange a été alors distillé, jusqu'à ce qu'on eut obtenu un produit à peu près du poids de l'alcool employé, et l'on a trouvé de l'acide sulsovinique dans le résidu; car du carbonate de plomb a été dissous en quantité considérable; il s'est donc formé de l'acide sulfovinique par l'application de la chaleur, là où auparavant il n'en existait pas. Ce résultat paraît aussi opposé à l'opinion que, dans la formation de l'éther, l'acide sulfurique agit simplement en soustrayant de l'eau à l'alcool; car l'acide délayé a cédé ici une portion de son eau pendant la distillation, et a séparé de l'alcool une . portion d'hydrure de carbone.

Il a été déjà demontré que la production de l'éther est matériellement influencée par la quantité d'eau dans le melange, et que le même acide sulfovinique donne de l'éther ou de l'alcool, suivant qu'il est concentré on délàyé. L'hydrure de carbone qui, ainsi que je l'ai montré dans mon premier Mémoire, a la faculté extraordinaire, dans l'huile du vin, de neutraliser toutes les propriétés acides de l'acide sulfurique, et, dans l'acide sulfovinique, d'en neutraliser la moitié, se trouve, dans ce dernier corps, dans un état si particulier qu'il peut, suivant les circonstances, ou se réunir à la portion d'eau nécessaire à la formation de l'éther, ou à celle plus grande qu'exige l'alcool.

D'après les expériences sur la production de l'alcool ou de l'éther par la distillation de l'acide sulfovinique plus ou moins délayé, il paraît que les élémens immédiats de cet acide peuvent se séparer et revenir facilement à leur état primitif d'acide sulfurique et d'alcool. L'expérience suivante a été saite dans l'intention d'éclaircir ce point. 500 grains d'acide et autant d'alcool ont été mèlés comme précédemment, et abandonnés à cuxmêmes plusieurs jours. Par les expériences déjà rapportées, on sait que plus de la moitié de l'acide sulfurique se change, dans cette circonstance, en acide sulfovinique, et que, par la distillation et la dilution à des périodes convenables, on eût obtenu de l'éther et de l'alcool, et à peu prês la totalité de l'acide sulfurique. Mais, au lieu de procéder ainsi, on a ajouté au mélange 1000 grains d'eau, et on a distillé jusqu'à ce qu'on ait obtenu un produit de 1400 grains. Aucune carbonisation ni aucune décomposition de l'acide sulfurique n'a cu lieu; il n'y a point eu d'éther formé; mais on a retrouvé à peu près tout l'alcool et tout l'acide primitivement

employés. On peut se demander si la production de l'alcool et de l'éther, dans ces expériences ou autres semblables, est entièrement déterminée par la proportion de l'eau présente, ou si la dissérence de la température subséquente ne peut avoir un esset sur sa variation.

Si l'on chauffe un mélange d'éther et d'acide sulfurique, on obtient, parmi les produits, de l'huile du vin et de l'acide sulfovinique; et comme ce dernier acide, lorsqu'il est délayé, est promptement converti en alcool et en acide sulfurique, il fournit un moyen de convertir l'éther en alcool : ainsi on peut former à volonté de l'éther avec l'alcool, et de l'alcool avec l'éther, en mettant l'hydrure de carbone de ces corps dans cet état particulier qu'il prend lorsqu'il est combiné avec l'acide sulfurique dans l'acide sulfovinique. On peut même aller plus loin, et former de l'alcool ou de l'éther en employant le gaz olésiant pour l'hydrure de carbone; car j'ai fait voir, dans mon dernier Mémoire, que le gas oléfiant forme de l'acide sulfovinique en se combinant avec l'acide sulfurique; et l'acide, ainsi produit, forme de l'éther ou de l'alcool, suivant des circonistances variables à volonté.

Il serait à peine nécessaire de s'arrêter à la remarque extraordinaire, à la fin du second Mémoire de MM. Dumas et Boullay, si ce n'était pour remarquer qu'elle est singulièrement en désaccord avec les faits et les opinions contenus dans la première partie de ce Mémoire, et dans le précédent des mêmes auteurs. Ceux qui ont lu ces deux Mémoires, et ceux de M. Faraday et de moi, qui ont été publiés long-temps avant le premier, pourront

décider, sans plus ample commentaire, à qui appartienment les vues originales contenues dans ces Mémoires (1).

(Transactions philosophiques, 1828. Part. 11.)

Sur le Kermès.

PAR M. GAY-LUSSAC.

D'Après les dernières recherches de M. Berzelius (2), et celles de M. H. Rose (3), le kermès n'est que du sulfure d'antimoine ordinaire, dont la couleur est due à son grand état de division.

N'étant pas entièrement satisfait des preuves alléguées à l'appui d'une telle composition, je me suis livré à quelques expériences qui m'ont conduit à me former du kermès une opinion dissérente de celle de MM. Berzelius et Rose, et qui se rapproche de l'opinion que la plupart des chimistes s'en étaient formée, particulièrement

⁽¹⁾ Nous regrettons de n'avoir pu suire connaître plus tôt cet important Mémoire; mais ce n'est que depuis peu que nous avons reçu le volume des Transactions philosophiques, où il est imprimé. Nous avons pensé qu'il serait encore lu avec intérêt, quoique les principaux résultats en soient connus, et même après le beau travail de M. Sérullas sur l'échérification. R.

⁽²⁾ Annales de Chimie et de Physique. xx. 225.

⁽³⁾ Idem, t. xxix, p. 246.

depuis les recherches de M. Robiquet (1). Ces expériences sont très-anciennes, et je me serais contenté de la publicité que je leur avais donnée dans mes leçons, si M. Henry fils, qui a publié en dernier lieu un travail intéressant sur le kermès (2), ne m'eût laissé quelques observations à ajouter. Je distinguerai les précipités formés par l'acide hydrosulfurique dans les dissolutions d'antimoine du kermès proprement dit, parce que la nature de ces divers composés est très-dissérente.

Le précipité rouge orangé, que l'on obtient en faisant passer un courant d'acide hydrosulfurique dans une dissolution d'émétique, est un protosulfure d'antimoine hydraté. En effet, l'acide hydrochlorique affaibli et le tartre ne lui enlèvent point d'oxide; et, quand il y a dissolution, elle est toujours accompagnée d'un dégagement d'acide hydrosulfurique.

Ce sulfure, desséché à 100°, retient de l'eau, mais en quantité insuffisante pour former un hydrosulfate; il en abandonne successivement jusqu'à environ 230°: à ce terme, il n'en retient plus, et devient noir; frotté sur le papier, il laisse des taches de la même couleur. Il me paraît analogue au peroxide de fer hydraté, qui ne perd aussi son eau que successivement en brunissant de plus en plus, à mesure que la température s'élève, et qui ne prend une couleur rouge qu'au moment où il a perdu toute son eau.

L'acide hydrosulfurique produit aussi dans la dissolution de perchlorure d'antimoine, un précipité rouge

⁽¹⁾ Annales de Chimie, L. LXXXI, p. 317.

⁽²⁾ Journal de Pharmacie, t. xiv, p. 545.

orangé, mais qui dissère de celui que l'on obtient avec l'émétique ou le protochlorure; c'est un persulfure hydraté que la chaleur décompose en soufre qui se volatilise, et en protosulfure noir semblable au précédent. Il est à remarquer que le sulfure noir obtenu par la calcination du sulfure rouge orangé est moins fusible que le sulfure noir naturel; il résiste à la chaleur de la lampe alcoolique.

Le kermès, comme on le sait, varie, quant à sa couleur au moins, d'après le mode suivi pour sa préparation. C'est celui obtenu par le procédé de Cluzel (Annales de Chimie, t. 12111, p. 122), sur lequel porteront mes observations.

La première, est qu'on se tromperait beaucoup si l'on pensait, parce que le kermès cède encore quelque chose à l'eau après de nombreux lavages, qu'on ne l'a pur que lorsqu'il ne lui cède plus rien; car, si l'on voulait laver, par exemple, le sous-acétate de cuivre, et une foule d'autres sels jusqu'au point où l'eau n'enlèverait plus rien, on les décomposerait complètement. Le kermès est dans le même cas; des lavages trop multipliés en changent la nature. Mais quel est donc le terme auquel on doit s'arrêter? Ce terme s'obtientsfacilement en employant le moins d'eau possible pour les lavages, et en ne les poussant que jusqu'au point où le résidu, en supposant que l'eau n'ait pas d'action chimique sur lui, ne contienne que un millième ou un dix-millième de matières étrangères.

Un kermès, ainsi lavé, se comporte de la manière suivante.

L'acide hydrochlorique affaibli, la crême de tartre et

l'acide tartrique lui enlèvent du protoxide d'antimoine sans dégagement d'acide hydrosulfurique.

Le kermès, desséché long-temps à 25°, et même à 100°, retient encore de l'eau. Chaussé à la lampe à esprit-de-vin, il devient noir, et donne de l'eau qui est, comme M. Robiquet l'a observé, légèrement ammonia-cale. A une chaleur un peu plus élevée, il entre en susion et se boursousse par un peu de gaz sulfureux qui se dégage. En couche mince sur le verre, il lui donne une teinte d'un rouge soncé, et écrasé sur le papier, il le teint d'un rouge brun. Il est plus susible que le sulfure noir obtenu par la calcination du sulfure orangé hydraté.

Si, sur le kermès privé d'humidité par la chaleur, on fait passer un courant d'hydrogène à la chaleur rouge obscur, on obtient beaucoup d'eau et d'acide hydrosulfurique, et l'antimoine est réduit; mais, ainsi qu'on l'a déjà observé, le résidu manifeste une réaction alcaline.

D'après ces diverses expériences, il est incontestable que le kermès renferme de l'oxide et du sulfure d'antimoine, et qu'ou doit le considérer comme un oxisulsulfure. La quantité d'eau obtenue en le décomposant par l'hydrogène, est variable; mais on peut prendre pour type de sa composition i proportion de protoxide d'antimoine et 2 de protosulfure. J'ai, en effet, obtenu jusqu'à 0,9 de proportion de protoxide, et M. Henry a trouvé de son côté, par un autre procédé, une différence moindre.

Il est également incontestable que le kermès, précipité du sulfure alcalin qui le tenait en dissolution, est hydraté. Il perd'successivement de l'eau à mesure que la température s'élève, et paraît noir lorsqu'il en est dépouillé; mais dans mes expériences je n'ai point trouvé de proportion définie.

Lorsque la potasse, la soude ou leurs carbonates agissent sur le sulfure noir d'antimoine, leur oxigène se porte sur l'antimoine, avec lequel il forme du protoxide, et le soufre de l'antimoine prend la place de l'oxigène de l'alcali : aussi n'obtient-on point de kermès en faisant bouillir avec du sulfure d'antimoine du sulfure de potassium saturé de soufre; mais, au moyen des acides, il se fait dans la dissolution, un précipité jaune orangé, qui, soumis à la chaleur, donne du soufre et devient noir: Le soufre doré donne un résultat semblable.

RECHERCHES chimiques sur le pollen du typha latifolia, Lin., famille des typhacées.

PAR M. HENRI BRACONNOT, Correspondant de l'Institut.

LE typha latifolia, connu sous les noms vulgaires de masse d'eau, massette, roseau des étangs, fournit, à l'époque de la floraison, comme la plupart des plantes monoïques et dioïques, une si grande quantité de pollen, qu'on l'utilise quelquefois en le substituant à la poudre de lycopode pour les usages de la pharmacie et pour les feux de l'opéra. Ayant eu l'occasion de recueillir facilement de cette poussière séminale, j'ai cru devoir en examiner la nature intime, espérant que mes recherches pourraient peut-être éclairer quelques-uns des phé-

nomènes qui accompagnent le mystère incompréhensible de la fécondation des plantes.

Les chatons mâles du typha, bien sleuris et recueillis par un temps sec et chaud, ont été secoués sur un tamis de soie pour en séparer les androphores et les poches des anthères; on a obtenu une poussière impalpable, d'un beau jaune, qui a été rensermée dans un slacon bien sec et bien bouché. Examinée au microscope, elle m'a paru formée de petits grains ovales, arrondis et mamelonnés.

100 parties de ce pollen ont perdu par la dessiccation 48 parties d'humidité, ce qui est d'autant plus remarquable que cette poussière a une apparence si sèche qu'elle semble couler d'un vase à l'autre sans y adhérer.

Le pollen récent du typha ne rougit pas d'une manière bien sensible le tournesof; mais, conservé seulement deux ou trois jours dans le flacon bien bouché dont j'ai parlé, il a éprouvé une altération bien remarquable; il a perdu sa forme pulvérulente, s'est humecté et pelotonné tellement qu'on a eu de la difficulté à le sortir du vase; alors il a rougi d'une manière très-prononcée la couleur bleue du tournesol, et a répandu une odeur alcoolique très-sensible.

Dans cet état, il est assez probable qu'il a perdu sa faculté fécondante, à moins qu'un commencement de fermentation ne soit nécessaire pour faciliter sa fécondation; ce qu'il y a de certain, c'est que le pollen du camerops et du dattier la conserve pendant long-temps lorsqu'il a été préalablement bien desséché et à l'abri de l'humidité. Le pollen du dattier rapporté d'Egypte par M. Delille, et analysé par MM. Fourcroy et Vauquelin,

n'avait-il pas éprouvé une altération analogue à celle dont je viens de rendre compte? En esset, ces illustres chimistes ont observé que ses eaux de lavage avaient une saveur et une odeur aigrelettes assez analogues à celle de la bière.

Le pollen du typha, desséché et projeté dans la flamme d'une bougie, brûle à la manière de la poudre de lycopode, mais moins vivement. Il brûle aussi avec beaucoup de flamme sur une lame de platine rougie au feu, et laisse pour résidu une petite quantité de matière fondue alcaline. Soumis à la distillation, il donne un produit acide comme les matières médiocrement azotées.

Le pollen du typha, broyé avec la teinture d'iode, change à peine de couleur, ou ne prend qu'une teinte d'un vert sale; la nuance n'est pas plus intense en délayant préalablement cette poussière avec de l'acide sulfurique concentré, avant d'y ajouter la teinture d'iode; mais si, au lieu de la délayer avec cet acide concentré, on broie le mélange dans un mortier d'agate pour écraser et dissoudre les grains de pollen, alors la teinture d'iode y développe une belle couleur bleue; d'où il résulte que l'enveloppe spermatique de chaque grain de pollen est tapissée intérieurement par de l'amidon, ce qui est d'autant plus remarquable que les grains de ce dernier, tels que le microscope les a fait connaître, ne semblent guère plus petits que ceux du pollen du typha.

Ce pollen récent, ayant été mis en digestion avec de l'eau tiède asin d'en extraire les principes solubles, j'ai examiné le mélange au bout de quelques heures; il était en pleine fermentation alcoolique : abandonné pendant

huit jours à la température de 25°, il a contracté une saveur très-aigre et une odeur de levain. La liqueur filtrée n'était que faiblement troublée par l'infusion de galle. Elle a donné, à la distillation, du vinaigre, et il est resté un résidu, lequel, desséché, était d'un goût aigre et paraissait contenir un acide fixe. Je l'ai mis en digestion avec de l'alcool, qui en a dissous une partie en laissant une matière gommeuse peu azotée. Celle-ci, redissoute dans l'eau, a laissé précipiter du phosphate de chaux par l'addition du muriate de cette base.

Quant à la portion soluble dans l'alcool, j'y ai reconnu la présence d'une matière peu azotée, du malate et de l'acétate de potasse, et d'un acide libre que je n'ai point déterminé, qui retenait un peu d'ammoniaque.

Examen de la partie du pollen du typha, soluble dans l'eau.

avec de l'eau, à une température de 40 à 45°; il en est résulté une liqueur jaunâtre qui n'était point troublée par l'ébullition, et n'a produit aucune réaction sur le papier teint par le tournesol. Le pollen ayant ensuite été épuisé par l'eau bouillante, ces nouvelles liqueurs n'ont donné aucun indice de la présence de l'amidon. Réunies à la première et évaporées avec toutes les précautions convenables, elles ont laissé 2,45 grammes d'un résidu un peu mou, d'un brun-jauvâtre et d'une saveur douce et sucrée, mêlée d'une légère astriction. Cet extrait, redissous dans l'eau, a produit avec l'acétate de plomb un précipité blanc, lequel, décomposé par le gaz hydrosulfurique, a donné de l'acide malique, de

l'acide phosphorique et une matière gommeuse qui a été séparée par l'alcool. Cette gomme paraissait contenir une petite quantité d'un principe azoté; car elle était légèrement troublée par l'infusion de galle. Chauffée dans un tube de verre où l'on avait introduit une bandelette de papier rougi par le tournesol, celui-ci a pris d'abord une légère teinte bleuâtre; mais bientôt la couleur primitive a reparu plus avivée. La liqueur, séparée du dépôt et privée par le gaz hydrosulfurique de l'excès de plomb qu'elle retenait, a laissé après son évaporation un résidu sirupeux contenant du sucre, uni très-intimement à de la gomme et à une matière médiocrement azotée, qui était précipitée par l'infusion de galle. J'ai fait chausser ce résidu avec de l'alcool concentré; une petite portion s'est dissoute dans l'alcool, tandis que l'autre, qui avait conservé sa consistance sirupeuse, est restée insoluble. Celle-ci était presque aussi sucrée qu'auparavant. Lavée à plusieurs reprises avec de l'alcool faible, elle a pris peu à peu de la consistance en perdant la matière sucrée qu'elle retenait.

Desséchée et redissoute dans l'eau, elle a laissé déposer une matière floconneuse brune, qui a donné à la distillation un produit légèrement ammoniacal, rappelant au bleu le papier rougi par le tournesol. Son charbon, difficile à incinérer, a laissé une cendre qui n'était que de la silice. La liqueur, séparée de cette matière azotée, a fourni par l'évaporation une gomme dont la distillation était à peine troublée par un peu d'infusion de galle, et qui redevenait limpide par un léger excès de ce réactif. Elle était d'ailleurs précipitée par l'alcool, le sous-acétate de plomb et l'acétate de fer peroxidé; mais l'acétate de

plomb, le sulfate de fer peroxidé et la teinture d'iode n'ont produit aucun changement remarquable.

Cette matière gommeuse, traitée par l'acide nitrique, a donné un peu d'acide oxalique, mais pas sensiblement d'acide mucique. J'ai fait de vains essorts pour obtenir à l'état de pureté la matière sucrée restée en dissolution dans l'alcool; elle retenait toujours obstinément une matière azotée, que je présume être analogue à celle obtenue à l'état de flocons bruns, et qui pouvait devoir sa solubilité accidentelle, dans l'eau et dans l'alcool, à sa combinaison avec le principe sucré. Au surplus, cette matière azotée était précipitée par l'infusion de galle; mais un excès du précipitant redissolvait le précipité, qui disparaissait aussi par l'assusion de l'alcool.

Action de l'éther sur le pollen du typha.

5 grammes de pollen du typha ont été mis en macération, à une douce chaleur, avec de l'éther sulfurique. Il en est résulté une teinture jaune; mais le pollen paraissait n'avoir rien perdu de sa couleur. La liqueur éthérée, évaporée spontanément, a laissé une matière grasse, laquelle a fourni à l'eau une petite quantité d'un principe colorant d'un beau jaune, insoluble dans l'alcool, et que l'acétate de plomb précipitait en flocons jaunes. L'infusion de galle y formait aussi un précipité. Exposé au feu, il brûlait avec boursoufflement sans laisser de résidu appréciable. Peut-on le considérer comme le principe colorant jaune, pur et bien isolé du pollen? Je n'oserais l'assurer. La matière grasse, séparée de ce principe colorant, avait la consistance de suif, et s'est comporté exactement comme lui: en effet,

elle a moutré peu de disposition à se dissoudré dans l'alcool et dans les dissolutions alcalines bouillantes; mais
il s'est formé du savon par l'action prolongée de ces derniers. Comprimée fortement dans du papier gris, elle y
a produit des taches luileuses, et a pris plus de consistance. Cette substance est donc formée, comme le suif,
de stéarine et d'oléine. Je ne puis déterminer ici sa proportion, parce que j'en ai perdu; mais l'action de l'acide
nitrique sur le pollen va nous l'indiquer.

Action de l'acide nitrique sur le pollen du typha.

5 grammes de cette poussière ont été exposés à une douce chaleur avec 30 grammes d'acide nitrique à 45°, et aussitôt que la dissolution a paru complète, on l'a laissée refroidir pour séparer la graisse qui était figée à sa surface. Celle-ci, recueillie avec soin, lavée et privée d'humidité, était blanche et pesait 0,18 grammes; mais on conçoit que l'acide nitrique lui avait fait subir un premier degré d'acidification : aussi était-elle soluble avec la plus grande facilité dans les alcalis et dans l'alcool chaud qui la laissait cristalliser en se refroidissant. La dissolution nitrique du pollen, séparée de cette matière grasse, a donné à la distillation d'abondantes vapeurs d'acide nitreux. On a achevé l'évaporation dans une capsule à une douce chaleur, afin d'expulser la presque totalité de l'acide nitrique; et il est resté un résidu presque sec, d'un jaune clair et d'une saveur amère très-prononcée. Redissous dans l'eau chaude et abandonné à luimême, il s'est pris en une masse de cristaux grenus, lesquels, séparés d'un liquide incristallisable, lavés avec de l'eau et pressés dans du papier gris, étaient blanchâtres. Ils ont abandonné quelques traces d'oxalate de chaux, lors de leur redissolution dans l'eau bouillante, et ont cristallisé de nouveau. Ils sont peu solubles dans l'eau froide, mais disparaissent dans une grande quantité de ce liquide qu'ils colorent en jaune. Leur dissolution dans l'eau bouillante, saturée de carbonate de potasse, donne par le refroidissement une multitude de longs prismes aciculaires très-brillans et d'un beau jaune, lesquels, exposés à la chaleur, se décomposent avec explosion, en laissant dans leur voisinage un enduit fuligmeux. On voit donc que, par la réaction de l'acide nitrique sur le pollen du typha, il se forme principalement de l'acide carbazotique, mais point sensiblement d'acide oxalique, ainsi que je m'en suis assuré par plusieurs épreuves.

Examen des enveloppes spermatiques du pollen du typha épuisée par l'eau bouillante (pollénine).

Nous avons dit que les grains du pollen du typha étaient tapissés entièrement par de l'amidon, qui paraît y être retenu assez fortement, puisque ni l'eau bouillante, ni même l'acide acétique concentré bouillant ne peuvent en séparer; mais, à l'aide d'une légère dissolution d'acide tartrique bouillante, on obtient une liqueur incolore qui prend une belle couleur bleue foncée avec la teinture aquense d'iode. Le carbonate de potasse donne un résultat analogue sans se charger du principe colorant. Avec la potasse caustique bouillante on a une liqueur qui ne contient que de l'amidon et un peu de matière jaune, et qui est entièrement décolorée par un excès d'acide. Si on peolonge l'ébullition de la liqueur alca-

line pendant une ou deux heures, la matière grasse finit par s'acidifier, et on a pour résultat une dissolution de savon contenant une petite quantité de matière jaune, mais rien de plus. Pour apprécier la quantité d'amidon contenu dans le pollen, 12 grammes de cette poussière, préalablement épuisée de ses principes solubles, ont été traités par l'eau bouillante aiguisée d'acide hydrochlorique, et on a filtré à travers un linge sur lequel on a pu laver la matière insoluble malgré son extrême ténuité. Les liqueurs acides réunies et saturées d'ammoniaque ont laissé déposer un léger récipité de phosphate de chaux. L'alcool y a formé ensuite un dépôt gélatineux incolore, lequel, bien lavé à l'eau alcoolisée, ressemblait à de l'empois, et pesait 0,25 grammes après sa dessiccation. Il s'est redissout en partie dans l'eau froide. C'était de l'amidon un peu modifié par l'acide hydrochlorique. La portion du pollen insoluble dans l'eau et privée, par la potasse caustique, de l'amidon, de la matière grasse, et d'une partie du principe colorant, présente une matière azotée, mais beaucoup moins que l'albumine, insoluble dans les alcalis caustiques et dans l'acide hydrochlorique concentré bouillant, et dissoluble dans l'acide sulfurique concentré, d'où elle est précipitée par l'eau. Elle se dissout aussi, quoiqu'avec peine, dans l'acide acétique concentré bouillant; mais l'eau l'en précipite en flocons blancs qui ressemble à du fromage. Ainsi divisée, elle est soluble dans l'ammoniaque et dans la potasse caustique, desquels elle peut être séparée par les acides sous la forme d'un coagulum blanc opaque; mais, si l'on fait bouillir sa dissolution dans la potasse, elle éprouve une altération telle que les

acides ne peuvent plus la séparer; dans cet état, elle est précipitée de la liqueur saturée par l'alcool et par l'infusion de galle. Cette matière, ainsi obtenue de sa dissolution acétique par l'eau, se dissout aussi dans l'acide bydrochlorique concentré bouillant, d'où elle peut encore être précipitée par l'eau. Desséchée, elle est d'une demi-transparence cornée. A la dissolution. elle se boursouffle et donne un produit huileux et légèrement ammoniacal, qui rappelle au bleu le papier rougi par le tournesol, mais sans aucun indice de carbonate d'ammoniaque sublimé. Conque cette matière ne contienne point de sousre, et paraisse bien moins azotée que l'albumine, cependant, traitée par l'acide nitrique, elle fournit de l'acide carbazotique et point d'acide oxalique. J'avais supposé que la portion insoluble du pollen pouvait contenir du ligneux. Au moyen de longues ébullitions dans l'acide acétique concentré et dans la potasse caustique, je suis parvenu, il est vrai, à en dissoudre ou à en détruire la plus grande partie; mais celle qui a résisté à ces agens, s'est dissoute, comme auparavant, dans l'acide sulfurique concentré, d'où elle était précipitée par l'eau; elle brûlait d'ailleurs avec beaucoup de slamme, et donnait à la dissolution, en se boursoufflant, un produit légèrement ammoniacal; elle avait donc les mêmes propriétés que la portion que j'avais enlevée au moyen de l'acide acétique concentré.

MM. Fourcroy et Vauquelin, ayant exposé pendant huit jours sur du papier à filtrer du pollen du dattier dépouillé de sa matière soluble, observèrent qu'au lien de se dessécher, il prit la forme d'une pâte, et entra rapidement en putréfaction en répandant l'odeur de

vieux fromage. Cette matière fut alors desséchée; elle devint demi-transparente et d'une consistance semblable à celle de la colle forte. Avant sa dessiccation elle était facilement miscible à l'eau, et présentait les caractères d'un savon (1). Le pollen du typha, traité de la même manière, n'a nullement offert les mêmes phénomènes; il a répandu, à la vérité, une très-légère odeur putride qui bientôt a disparu; il s'est ensuite couvert de moisissure, mais sans se ramollir en aucune manière. Je l'ai lavé avec un peu d'eau : la liqueur n'était point sensiblement troublée par l'acide nitrique, et du papier rougi par le tournesol que j'y ai plongé pendant quelque temps, a pris à peine une légère nuance bleuâtre. Cette portion insoluble du typha, ainsi abandonnée à la décomposition spontanée, était tout aussi pulvérulente qu'auparavant. Ayant été délayée avec du sucre et de l'eau et exposée à une douce température, la fermentation ne s'est point établie d'abord; mais, après plusieurs jours, elle s'est manisestée assez vivement, et il en est résulté une liqueur vineuse qui a fourni de l'alcool.

D'après les principales propriétés que je viens de signaler dans cette subsance, ou si l'on veut dans la pollénine du typha, on voit que sa constitution dissère de celle du dattier, en ce qu'elle est beaucoup moins azotée, et pour ainsi dire imputrescible. Quant à la couleur jaune qu'elle retient très-fortement, et qui y est fixée comme sur un tissu, elle lui est tout-à-fait étrangère, puisque je suis parvenu à l'en dégager.

⁽¹⁾ Thomson, Syst. de chim.

Incinération du pollen du typha.

25 grammes de pollen du typha, chaussés dans un creuset de platine, ont brûlé long-temps avec beaucoup de slamme, due en partie à la matière grasse. Il est resté un charbon assez difficile à incinérer, qui a sourni une cendre blanche comme frittée ou à demi sondue, du poids de 0,75 grammes. Traitée à l'eau chaude, cette cendre a donné une lessive alcaline, laquelle, saturée par l'acide acétique, a produit un précipité blanc gélatineux.

Le mélange a été évaporé à siccité et traité par l'alcool qui lui a enlevé o, 1- gramme d'acétate de potasse équivalent au malate de potasse contenu dans le pollen. La portion du résidu salin insoluble dans l'alcool s'est dissous en partie dans l'eau, à l'exception d'une matière blanche, qui pesait 0,00 grammes après avoir été bien lavée et desséchée. Elle s'est presque entièrement dissoute dans l'acide sulfurique affaibli étendu d'alcool, et n'a laissé que quelques traces de sulfate de chaux. Exposée au chalumeau, ou tout simplement à la flamme d'une bougie, elle s'est fondue avec la plus grande facilité en un globule parsaitement incolore et limpide comme le plus beau cristal. Cette matière n'était donc, à ce qu'il paraît, que du phosphate de magnésie retenant justement la quantité de phosphate de chaux nécessaire pour le rendre très-susible et insoluble dans l'eau (1). La dissolution saline, séparée de la matière dont il s'agit,

⁽¹⁾ Les arts ne pourraient-ils pas tirer parti d'une composition analogue pour la construction des lentilles ou autres objets?

ayant été évaporée, on a chaussé fortement le résidu; il a laissé 0,32 grammes d'un sel neutre, qui, redissous dans l'eau, était précipité en flocons gélatineux par l'eau de chaux. L'acétate de plomb y a formé un dépôt abondant qui a disparu entièrement par l'affusion de quelques gouttes d'acide nitrique; cependant, par le repos, il s'estassemblé un très-léger sédiment inappréciable de snlfite de plomb. Le nitrate d'argent a produit aussi, dans la même dissolution, un précipité qui ne s'est pas dissous entièrement dans l'acide nitrique. Ce sel était donc du phosphate de potasse retenant un peu de muriate et des traces de sulfate de potasse. Revenons à la partie de la cendre du pollen insoluble dans l'eau. Essayée au chalumeau, elle s'est fondue en un globule d'un blanc laiteux. Elle s'est dissoute presque sans esservescence dans l'acide hydrochlorique, et il est resté 0,02 grammes de silice. L'ammoniaque, versée dans la liqueur suffisamment étendue d'eau, en a précipité toute la matière dissoute sous une forme gélatineuse. Redissoute dans un peu d'acide hydrochlorique, l'acide sulfurique étendu d'alçool en a séparé un peu de sulfate de chaux, et de la liqueur surnageante j'ai obtenu, par la potasse, une quantité notable de magnésie, d'où il suit que la portion insoluble dans l'eau de la cendre du pollen est sormée d'une combinaison susible de phosphate de magnésie et de chaux et de quelques indices de fer.

RÉSTIMÉ.

100 parties de pollen du typha latifolia contiennent:

ı°.	Eau	47,00;
2 °.	Pollénine d'une nature particulière	1
3°.	Matière colorante jaune	} ,25,96;
4°.	Sucre) ·
.5°.	Matière peu azotée	18,32;
6°.	Gomme	}
7°·	Suif sormé de stéarine et d'oléine	3,60;
8°.	Amidon	2,08;
9°.	Phosphate de magnésie et de chaux.	1,28;
too.	Phosphate de potasse, retenant un	
	peu de muriate et des traces de sul-	•
	fate	1,28;
110.	Malate de potasse	0,40;
120.	Silice	0,40;
13°.	Oxide de fer	>> >>
		100.00.

Puisque le pollen du typha contient près de la moitié de son poids d'eau, il est évident que chacun de ses grains est gonflé par un fluide fécondant, lequel n'a point une composition analogue à la liqueur séminale des animaux, puisqu'il est peu azoté, et contient du sucre et de la gomme. Suivant Kælreuter, les grains de pollen placés sur le stigmate n'éclatent point, mais se flétrissent en laissant échapper lentement la liqueur qui y est contenue. Nous avons vu que le pollen du typha, nouvellement recueilli et renfermé pendant deux ou trois jours dans un flacon bien bouché, s'est humecté

au point que cette poussière, naguère si coulante et si ténue, s'est agglutinée en une masse qui répandait une odeur alcoolique très-marquée.

D'un autre côté, Bernard de Jussieu, Nedham, Spallanzani, Gleichen, Guillemin, Raspail, etc., ont vu les grains de pollen, placés dans quelques circonstances particulières, éclater avec explosion comme de petites bombes, et lancer avec force un jet de matière liquide, dans lequel on voit une multitude de petits globules s'agiter rapidement en tout sens. N'est-il pas très-probable que ces phénomènes ne sont dus qu'à la fermentation de la liqueur sucrée contenue dans les grains de pollen?

Nancy, le 15 août 1829.

Lettre de M. Kupffer à M. Arago, contenant la relation d'un voy age au sommet le plus élevé du Caucase (1).

Monsieur,

Il n'y a pas très-long-temps que je vous ai communiqué le projet que j'avais de me joindre à une expédition militaire aux environs de l'Elbroutz, que le général Emmanouel voulait entreprendre pendant le cours de cet été. Cette expédition a eu lieu au mois de juillet passé. Nous n'avons pas seulement visité la partie la plus

⁽¹⁾ Cette lettre a été communiquée à l'Académie, dans sa dernière séance de septembre. Nous nous hâtons de la publier, afin de rectifier, autant qu'il est en nous, les erreurs contenues dans le compte que les journaux en ont rendu.

intéressante du Caucase, où personne n'avait pénétré avant nous; mais nous avons même été assez heureux pour monter sur l'Elbroutz, dont la hauteur surpasse de 1,000 pieds celle du Mont-Blanc, et que les habitans

du pays même croyaient jusqu'ici inaccessible.

Quelques voyageurs, qui ont recueilli des renseignemens sur les approches de l'Elbroutz, ont prétendu qu'il était entouré de marais. Le général Emmanouel, en poursuivant ses victoires sur les Caratchaï, peuplade Tcherquesse, dont les habitations approchent le plus l'Elbroutz, s'était convaincu de la fausseté de cette assertion, et il conçut aussitôt le projet de visiter ces endroits, accompagné de quelques savans, pour examiner la constitution géologique, entièrement inconnue, de ces montagnes, et déterminer la hauteur de l'Elbroutz, s'il était possible d'y monter. L'Académie de Saint-Pétersbourg, à laquelle le général s'adressa à cet effet, saisit avec empressement cette brillante occasion de reculer les bornes de nos connaissances géographiques et physiques, et me chargea de la direction des travaux, en m'associant M. Zenz pour les observations physiques, M. Menetrier pour la zoologie, et M. Meyer de Dorpat pour la botanique. Après nous être rendus aux eaux minérales de Koustantinogorsk, que le général nous avait indiquées comme point de départ, nous montames à cheval le 8 juillet, après midi. Quoique la plupart des peuplades Tcherquesses, qui habitent le Caucase, soient maintenant soumises au sceptre russe, on ne peut pénétrer dans ces montagnes sans une bonne escorte. Notre convoi était composé de six cents hommes d'infanterie et trois cent cinquante Cosaques, deux canons, six chameaux pour transporter nos tentes; plusieurs voitures à deux roues, attelées de bœufs, nous suivaient. Après avoir fait quelques lieues, on chercha une place où il y eût de l'eau, du bois et un bon pâturage pour les chevaux; on établit le camp, on plaça des vedettes sur les hauteurs d'alentour, et ou se coucha sur le gazon. Nous avons mené cette vie nomade durant un mois entier. Pendant tout ce temps, nous n'avons vu aucune habitation, aucun champ cultivé : nos guides Teherquesses, malgré l'assurance réitérée de nos intentions pacifiques, choisirent toujours des routes qui ne touchaient pas à leurs demeures. Ce n'est que vers la sin de notre tournée, que nous avons vu quelques troupeaux de brebis, qui sont, après les chevaux, la principale richesse de ces peu-

plades.

Après douze jours de marche et après bien des détours, nous arrivames au pied de l'Elbroutz, et nous établimes notre camp sur les rives de la Malka, qui prend sa source au pied de l'Elbroutz même. Le lendemain, le 21 juillet (nouveau style), le général monta sur une des élévations qui environnaient notre camp, afin de reconnaître la route que nous devions prendre, pour arriver, s'il était possible, sur le sommet de la montagne. Aussitôt qu'il fut revenu, il assembla autour de lui les Cosaques et les Tcherquesses qui devaient nous accompagner; il promit des récompenses considérables à celui d'entre eux qui atteindrait le premier le sommet. Nous nous mîmes en route à dix heures du matin. Après avoir traversé le Malka, nous nous vîmes déjà obligés de renvoyer nos chevaux; car nous marchâmes sur un amas de rochers, de sorte qu'on ne pouvait avancer qu'à pied, en grimpant et en sautant de bloc en bloc. Les fantassins et les Cosaques, qui formaient notre convoi, furent chargés de nos essets et d'un peu de bois pour nous chausser pendant la nuit; après six heures de marche, c'est-à-dire, à quatre heures, nous arrivames ensin à la limite des neiges.

La chaîne centrale du Caucase est entièrement formée de porphyre. Figurez-vous un plateau de 8 à 10,000 pieds d'élévation, allongé dans la direction de l'est à l'ouest, déchiré dans toutes les sens par des vallées étroites et profondes, traversé au milieu et selon sa longueur par une crête de rochers escarpés qui présentent un aspect pittoresque et dont les sommets sont couverts d'une neige éternelle; formez sur cette crête, à peu près sur la moitié de sa longueur, une excavation très-large et peu profonde, dont le milieu soit occupé par un cône, qu'on croirait entièrement composé de neige, si l'on ne voyait pas, par-ci par-là, paraître à nu le roc qu'elle

recouvre : c'est l'Elbroutz, dont la hauteur surpasse de 3 à 4,000 pieds celle de toutes les montagues environnantes. Nous passames la nuit au pied de ce cône, dans un petit fond, abrité par des blocs énormes de porphyre noir à taches blanches, au milieu duquel il s'était formé un petit amas d'eau de neige; pas une trace de verdure; à peine quelques lichens tapissent les rochers.

Le lendemain matin, le 22 juillet, nous nous levames à trois heures. Le thermomètre était tombé jusqu'au point de la congélation; le ciel était parfaitement clair, ce qui paraît arriver fort rarement dans ces contrées; car, pendant tout notre voyage, nous avons vu la chaîne centrale presque constamment couverte de nuages. Après avoir marché un quart d'heure, nous nous trouvames sur la neige. Au commencement, la pente n'était pas très-rapide, et nous avançames avec facilité, nous aidant de temps en temps de nos bâtons ferrés; mais bientôt la montée devint si difficile, que nous fûmes obligés de pratiquer des gradins dans la neige qui était encore assez ferme pour nous porter.

Les phénomènes qui frappent l'imagination du voyageur dans ces hautes régions, sont trop connus pour que j'aie besoin de vous en retracer ici le tableau; d'ailleurs, dans un premier essai où l'on ne sait pas d'avance si l'on atteindra le sommet et si l'on pourra s'y arrêter quelques heures, on n'emporte pas beaucoup d'instrumens avec soi. Nous n'énons munis que d'un baromètre, d'un thermomètre, et d'un appareil pour l'intensité des forces magnétiques terrestres, dont nous n'avons pas pu nous servir. Tous ceux qui se sont élevés à de grandes hauteurs savent combien la lassitude qu'on éprouve est accablante, à cause de la ténuité de l'air: il faut se reposer presqu'à chaque pas; nos yeux s'enflam-maient, nos figures et nos lèvres étaient brûlantes : il a sallu, après notre retour, plusieurs jours pour nous remettre. Il est vrai que nous fûmes amplement récompensés par la vue de la vallée, lorsque se soleil eut dissipé les nuages qui la couvrait le matin, et par l'aspect d'un ciel pur et d'une couleur bleuc foncée.

Vers le sommet, l'Elbroutz présente une série de rochers nus, formant une espèce d'escalier qui en facilite beaucoup la montée. MM. Mcnetrier, Meyer, Bernadazzi (architecte, demeurant actuellement aux caux minérales, qui nous a accompagnés dans toutes nos courses), et moi, nous nous sentîmes tellement épnisés de fatigue, que nous résolûmes de nous reposer pendant quelques heures, pour reprendre notre marche avec de nouvelles forces; mais, en attendant, la neige se ramollit tellement par la chaleur du soleil, dont les rayons dardaient perpendiculairement sur sa surface, qu'en différant notre retour, nous aurions risqué de nous précipiter dans les abîmes que la neige gelée recouvrait seulement comme un pont léger. M. Zenz, qui avait continué sa marche sans s'arrêter, atteignit le dernier échelon des rochers dont je viens de vous parler. Il nc se vit séparé du sommet que par un intervalle de neige; les mêmes raisons qui nous déterminèrent à retourner, l'empèchèrent également d'avancer : et de quinze à vingt personnes (en comptant les Cosaques et les Tcherquesses qui nous accompagaient) qui avaient tenté de monter, il n'y en eut qu'une seule qui atteignit le sommet : ce sut un Tcherquesse (cirassien), nommé Krillar, qui s'y était pris de meilleure heure, et qui avait mieux profité de la gelée du matin.

Nos Tcherquesses, qui nous avaient conseillé de retourner, avaient dit la vérité: la descente fut très-difficile; nous ensonçàmes à chaque pas; il fallut s'avancer avec la plus grande précaution, et choisir les endroits où la neige était encore assez ferme pour nous porter; nous risquames à chaque moment d'être ensevelis. A sept heures du soir, nous arrivames, par un chemin plus court que celui de la veille, à notre camp sur la rive de la Malka.

M. Zenz, qui s'était chargé des observations barométriques et thermométriques, a trouvé les hauteurs suivantes:

Pieds français.

Elévation des eaux chaudes de Koustanthrogorsk.	1,300
———— de la limite des neiges	10,400
———— de la première station des rochers	13,600
————— de la station de M. Zenz	14,800

En comparant par une bonne lunette à micromètre l'élévation du sommet situé au-dessus de la station de M. Zenz à celle de cette dernière station au-dessus de la première station des rochers, nous avons évalué la première à 600 pieds, de sorte que l'élévation totale de l'Elbroutz peut être fixée à 15,400 pieds. La température de l'air était, à la limite des neiges, de 9°,6 R.; à la station de M. Zenz, de 1°5, tandis qu'elle était, aux eaux mînérales, à l'heure de la première observation, de 23°, et à l'heure de la seconde, de 24° R. La première de ces observations donne 680, pieds de différence de niveau pour chaque

degré octogésimal; la seconde, 630 seulement.

Un des résultats les plus intéressans que nous croyons avoir obtenus pendant notre voyage, est relatif au décroissement de l'intensité du magnétisme terrestre selon la hauteur. Des observations très-exactes, faites avec une aiguille aux variations diurnes de Gambey, nous ont donné un décroissement de 0',01 sur 24" pour chaque mille pieds d'élévation. Le résultat s'accorde celui que M. Gay-Lussac a obtenu dans son ascension aérostatique; car, en supposant que la durée d'une oscillation n'ait pas diminué (comme effectivement M. Gay-Lussac l'a observé) malgré la dissérence de 40° qu'il y avait entre les températures des deux stations (si je me rappelle bien le nombre), on est forcé d'admettre que se décroissement de l'intensité en raison de la hauteur, doit avoir été, dans cette expérience, égal à l'accroissement de l'intensité en raison de la diminution de température. Mais l'accroissement de la durée d'une oscillation qui s'exécute en 24", est égal, selon mes observations, à o"0034 pour chaque degré octogésimal, ou à o"136 pour 40°; ce résultat est trop faible si l'aiguille de M. Gay-Lussac n'était pas si bien trempée que la mienne; c'est l'accroissement de la durée d'une oscillation pour 18,000 pieds, hauteur à laquelle MM. Gay-Lussac et Biot se sont élevés; ce qui donne près de 0'008 pour mille pieds. Je vérifierai encore mes calculs aussitôt que je serai arrivé. Ce résultat est d'autant plus remarquable, qu'il est incompatible avec l'hypothèse d'un noyau magnétique au centre de la terre:

cette hypothèse donne un décroissement beaucoup plus faible. Je vous communiquerai prochainement le détail de nos observations et quelques idées sur la distribution des forces magnétiques dans le globe terrestre qu'elles m'ont suggérées.

Agréez, Monsieur, etc.

Eaux minérales du Caucase, ce 29 juillet (10 août) 1829.

Procédé pour obtenir l'oxide de cobalt pur.

Par M. QUESNEVILLE fils.

JE traite directement la mine de cobalt par l'acide nitrique, sans la griller. J'évapore la dissolution à siccité, et je reprends par l'eau. Je précipite alors avec attention par le carbonate de potasse, jusqu'à ce que je m'aperçoive que l'arséniate de cobalt commence à se précipiter à son tour. Je sépare par le filtre l'arséniate de ser qui vient de se précipiter, et je verse dans la liqueur une dissolution d'oxalate acide de potasse. Au bout de quelques heures, tout l'oxalate de cobalt est précipité; le fer, l'arsenic et presque tout le nickel restent en dissolution. Le précipité, bien lavé, peut être alors traité par l'ammoniaque, d'après le procédé de M. Laugier, si l'on veut avoir l'oxide rigoureusement pur, et il suffira de le traiter à chaud par un peu d'ammoniaque, qui dissoudra en premier l'oxalate de nickel. Dans le cas contraire, la quantité de nickel étant tout-à-fait minime, il ne restera qu'à décomposer l'oxalate de cobalt par le fer, dans un vasc ouvert. L'oxide de cobalt qu'on obtiendra ne contiendra ni fer, ni arsenic, et ne sera souillé que par quelques traces de nickel.

(Journ. de Pharm., 1. xv, p. 291 et 411.)

1 .	w w =	######################################	Aguot
11 & 1 3		THE RESERVE OF THE PROPERTY OF	Harem. The
+15,0	***	++++++++++++++++++++++++++++	Therm.
	- - - - - - - - - - - - - - - - - - -	and a second and a second of the second of t	rata) 5
Pares.	751,55 768,40		<u> </u>
	4++	++++++++++++++++++++++++++++++++	There are the second
3 3	25.6	273754 2847777 2857 285 28787 2887 28 287 28 287 28 287 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28	· Tari
751.43			1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
+ 6,6	+++ -6:4	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	Therm.
18 5	13.7	322 27 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28	-s04H
763,47	1 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	A TORNE THE TORNE TO SEE A SEE	<u> </u>
		+++++++++++++++++++++++++++++	organ Phone
2 2	223	在中国中的自己的国际中国的国际的国际的国际的国际的国际的国际的国际的国际的国际的国际的国际的国际的国际	· Mari
+17,3	+++		wealth. mini
+10,2	111	+++++++++++++++++++++++++++++	al diameter
Meyemas da mois,	Moyens, du renuse.	Place dise. Place dise. Ediricise. Nuagent. Place dise. Yangent. Vangent. Place dise. Nuagent. Lichardis. Couvert. Lichardis. Eclaireis. Eclaireis. Lightenach couvert. Lightenach couvert. Couvert. Tris-suagent. Pline Couvert. Tris-suagent. Point auagen.	THE T THE
+	Pluis Cour 10,88°	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	i midi CENER

Sur quelques Combinaisons du brome, et sur sa préparation.

PAR Mr C. Löwig. .

Bromide (perbromure) de mercure, et oxide de mercure. Le bromide de mercure dissont à chaud l'oxide de mercure, et par le refroidissement il se sépare un sel en grains cristallins d'un jaune citron. On obtient la même combinaison en précipitant le bromide de mercure avec une quantité insuffisante de potasse ou de sonde, et en faisant bouillir le précipité avec la liqueur surnageante. Il paraît qu'on peut l'obtenir encore en décomposant le bromide de mercure par l'ammoniaque. La chaleur la décompose; de l'oxigène se dégage, et il se volatilise du bromide et du bromure de mercure qu'on peut séparer facilement par l'alcool; il reste de l'oxide de mercure dans le vase distillatoire. Cette combinaison est insoluble dans l'eau froide; mais elle se dissout un peu dans l'eau bouillante, et s'en sépare par le refroidissement en petites aiguilles d'un jaune citrin. L'alcool la dissout facilement. La potasse et la soude en précipitent l'oxide de mercure; mais l'ammoniaque ne paraît pas la décomposer. Une dissolution de bromide de mercure, exposée au soleil, se décompose en bromure de mercure et en acide hydrobromique, sans doute avec dégagement d'oxigène.

Le sel ammoniac dissont facilement le bromide de mercure. Le carbonate de potasse ou de soude précipite de la dissolution une poudre blanche légère, qui paraît semblable au précipité que produit l'ammoniaque dans une dissolution de bromide de mercure; ce précipité

8

est probablement analogue au mercurius præcipitatus albus.

Bromate et bromide de mercure. On obtient aisément ces deux sels en faisant agir ensemble de l'oxide de mercure, du brome et de l'eau; on les sépare l'un de l'autre au moyen de l'alcool qui ne dissout que très-peu de bromate.

Bromure de plomb. Le minium, mis en digestion avec du brome et de l'eau, produit du bromure et de l'oxide puce de plomb. En filtrant la liqueur, après l'avoir chaussée, le bromure cristallise en aiguilles blanches éclatantes. Ses propriétés sont semblables à celles du chlorure de plomb.

L'iodate de potasse donne, avec le sulfate d'oxidule de fer, un précipité d'un rouge brun, soluble dans une grande quantité d'eau; mais le bromate de potasse ne précipite ni le sulfate de fer, ni le sulfate de cuivre.

Bromate d'argent. Il est soluble dans l'ammoniaque, mais non dans l'acide nitrique; il déslagre sur les charbons comme le salpêtre.

Bromate de potasse. Un mélange de ce sel avec du soufre s'enslamme au moyen de l'acide sulfurique, ou par le choc.

Hydrate de brome. Il se forme très-sacilement, à une température de 4 à 6^b, en saisant passer de la vapeur de brome dans un tube mouillé d'eau; en un quart d'heure, tout le tube est rempli d'hydrate.

Bromure de potasse. Le brome se comporte exactement avec le carbonate de potasse comme le chlore. La combinaison de ces deux corps détruit presque aussi promptement les couleurs que celle du chlore, et les acides affaiblis en dégagent le brome. La potasse caustique donne des produits différens; elle forme instantanément du bromate de potasse et du bromure de potassium, et n'a pas la propriété de détruire les couleurs; mais, aussitôt qu'on ajoute un acide, il se dégage du brome.

J'ai fait beaucoup d'essais, mais en vain, pour obtenir une combinaison de brome et d'oxigène au-dessous de l'acide bromique; néanmoins on peut supposer, comme Berzelius l'a fait pour le chlore, que, dans certaines circonstances, il se forme d'abord du bromite de potasse et du bromure de potassium, et que la première combinaison se maintient jusqu'à ce que l'alcali soit saturé à un certain point, époque à laquelle le bromite se transforme en bromate et en bromure. Si cette hypothèse est vraie, il ne doit point se former de bromate de potasse pendant l'absorption du brome par le carbonate de potasse, ainsi que Berzelius l'a montré pour le chlore.

J'ai commencé par saturer une dissolution de carbonate de potasse avec du bromure de potassium, et j'ai
ajouté peu à peu du brome en agitant continuellement.
Le liquide prend une couleur jaunatre, et possède la
propriété de décolorer; il ne s'en dégage pas d'acide
carbonique, et l'on voit se précipiter instantanément
une grande quantité d'un sel pulvérulent, cristallin,
qui, lavé jusqu'à ce qu'il ne décolore plus, est un mélange de bromate de potasse et de bromure de potassium.

Après la séparation du sel, on a ajouté du brome à la dissolution, tant que son odeur a disparu. Il s'est précipité une nouvelle quantité de sel, mais de moins en moins, et le liquide décolorait au plus haut degré. On n'a

point aperçu de dégagement d'acide carbonique. La dissolution conserve long-temps la propriété de décolorer; mais elle la perd peu à peu à mesure que le gaz carbonique se dégage. Si l'on chausse, la décomposition marche beaucoup plus vite, comme L. Gmelin l'a déjà observé pour le chlore.

Si l'on ne veut point admettre qu'il se forme d'abord du bromite de potasse, on peut expliquer l'opération de la manière suivante : le brome s'empare d'une portion de potasse, et produit du bromate de potasse et du bromure de potassium; tandis qu'une partie du carbonate passe à l'état de bicarbonate qui se combine avec une autre portion de brome, et le liquide possède alors la propriété de décolorer. Le bicarbonate résiste quelque temps à l'action du brome; et, comme la combinaison est très-faible, le brome conserve son odeur et ses propriétés physiques. Si la liqueur est très-concentrée, le bicarbonate cristallise en partie, et du brome est mis en liberté. La moitié du carbonate de potasse se change ainsi en bromure de potassium et en bromate de potasse, et à un certain degré de concentration, ce dernier cristallise en partie. Si l'on abandonne à elle-même ou si l'on chausse la liqueur décolorante, dont la couleur est jaune clair, et l'odeur tout-à-fait semblable à celle des chlorites alcalins, il se forme une nouvelle quantité de bromate et de bromure.

On obtient un liquide décolorant entièrement semblable au précédent, en combinant du brome avec une dissolution de bicarbonate de potasse. On n'aperçoit pas d'abord de dégagement d'acide carbonique; mais peu à peu il a lieu, et il se forme du bromate et du bromure. Il serait difficile de décider comment on doit considérer cette combinatson de bicarbonate de potasse et de brome; je crois pourtant que le mieux est de la regarder comme une combinaison directe qui, de même que les composés organiques, n'a que peu de stabilité.

Bromure de chaux. Cette combinaison a été obtenue en mettant un excès de chaux en bouillie avec du brome. Le liquide, filtré, a une couleur jaunatre, et décolore à un haut degré. En chaussant, il se dégage du brome et de l'oxigène, et il reste du bromure de calcium. Les acides en dégagent du brome. En un mot, cette combinaison a tons les caractères de celle du chlore avec la chaux.

Le bromate d'argent étant insoluble comme le bromure, j'ai voulu m'assurer si, en précipitant le bromure de chaux par le nitrate d'argent, on obtiendrait ou non du bromate d'argent.

En versant peu à peu du nitrate d'argent dans la dissolution du bromure de chaux, il se fait un précipité
qui est gris à cause de l'excès de chaux; la propriété
décolorante diminue à mesure que l'on ajoute le nitrate
d'argent, et au moment où il ne se fait plus de précipité,
elle a disparu complètement. Il ne se dégage ni brome,
ni oxigène; résultat analogue à celui que Berzelius a
obtenu pour le chlorure de chaux. J'ai répété cette expérience un grand nombre de fois, et je n'ai jamais
observé ni dégagement d'aucun gaz, ni propriété décolorante après l'entière précipitation par le nitrate d'argent. Comme le nitrate d'argent se comporte avec l'aumoniaque et l'acide nitrique de même que le bromure,
je me suis assuré de la présence du bromate de la ma-

nière suivante: le précipité, lavé complètement, a été exposé à une chaleur rouge; de l'oxigène pur s'est dégagé sans aucune trace de brome; en outre, un morceau de papier imprégné du précipité et desséché, a déflagré, par la chaleur, comme avec le salpêtre. J'ai remarqué, à tette occasion, qu'une chaleur à peine de 125°, noircit instantanément le précipité.

Il résulte de là que le précipité contient du bromate et du bromure d'argent. Je me suis assuré qu'il est identique du commencement à la fin de la précipitation. 100 parties ont laissé, par la calcination, 8,65 de bromure d'argent.

D'après les expériences qui précèdent, il paraît que le bromure de chaux se change complètement, lorsqu'on y verse du nitrate d'argent, en bromate ét en bromure d'argent, et que le liquide ne conserve aucune propriété décolorante. On ne peut, par conséquent, considérer la combinaison du brome avec la chaux comme un bromite de chaux, mais plutôt comme du bromure de chaux.

Préparation du brome. Les eaux-mères qui le contiennent sont réduites à un quart de leur volume dans des chaudières de fer, et abandonnées à elles-mêmes plusieurs jours, pendant lesquels la plus grande partie du chlorure de calcium cristallise. Le liquide surnageant, après avoir été étendu d'eau, est mêlé avec de l'acide sulfurique, tant qu'il se produit un précipité. On décante le liquide surnageant, et on soumet le résidu à la presse. On réunit tous les liquides, on les évapore à siccité, et on dissout ce qui reste pour séparer une certaine quantité de sulfate de chaux. On obtient le

brome en traitant la dissolution par l'acide sulfurique et le peroxide de manganèse.

(Annalen der Physik, t. xiv, p. 485; extrait.)

Sun l'Ether hydriodique.

PAR M. SÉRULLAS.

L'ETHER hydriodique, dont nous devons la découverte à M. Gay-Lussac, pouvant, comme toute autre combinaison d'iode, et peut-être de préférence, vu l'état particulier dans lequel s'y trouve l'iode, recevoir quelque application en médecine; j'ai pensé qu'il ne serait pas inutile de faire connaître une deuxième modification que j'ai apportée dans la préparation de cet éther. Le procédé que j'emploie est semblable à celui que j'ai indiqué (Annales de Chimie et de Physique, t. xxxxx, p. 95), pour obtenir l'éther hydrobromique; seulement j'ai observé, depuis, que la proportion du phosphore était trop grande, et qu'elle devait être diminuée de moitié.

Ainsi, on introduit dans une petite cornue, par satubulure:

Iode..... 40 grammes.
Alcool à 38.... 100

On y projette, par petits fragmens et en agitant:

Phosphore..... 25.,5;

ce qui fait une partie de phosphore sur 16 d'iode.

On distille par ébullition presque jusqu'à la fin : on arrête et on ajoute 25 à 30 grammes d'alcool pour conti-

nuer la distillation, et cesser lorsqu'on est revenu au même point.

De l'eau mêlée au produit distillé en sépare à l'instant l'éther, qui va au fond; on lave comme de coutume, et l'on redistille sur quelques fragmens de chlorure de calcium.

Sur la préparation du brome avec l'eau mère de la saline de Schönebeck.

M. Hermann, qui retire du brome de l'eau mère de la saline de Schönebeck pour le livrer au commerce, avait avancé que le bromure de magnésium, qu'on peut supposer exister dans cette eau mère, n'est point décomposé par l'acide sulfurique, et que ce n'est que lorsqu'on a ajouté du peroxide de manganèse, et que le chlore s'est dégagé, que la décomposition a lieu; que l'on doit par conséquent commencer par décomposer, au moyen de l'acide sulfurique, les sels existans dans l'eau mère de la saline, distiller l'acide hydrochlorique, et séparer par la cristallisation les nouveaux sels formés, afin d'obtenir une cau mère très-riche en brome. M. Löwig a cherché à prouver au contraire, par des expériences, qu'une dissolution concentrée de bromure de magnésium, aussi-bien que l'eau mère de la saline de Kreuznach, est décomposée par l'acide sulfurique, et que l'on obtient en abondance de l'acide hydrobromique, comme produit de la distillation.

Mais il est évident que, sous le rapport de la préparation du brome, il s'agit seulement de savoir si, par une distillation convenable avec l'acide sulfurique des sels existans dans l'eau mère de la saline, la plus grande partie du brome reste dans les vaisseaux distillatoires. Or, on a la preuve qu'il en est effectivement ainsi par l'expérience même de M. Hermann, qui, depuis plus d'un an et demi, à préparé par ce procédé le brome qu'il a livré au commerce. Mais, pour nouvelle preuve qu'on peut employer son procédé, M. Hermann a fait les expériences suivantes:

20 livres d'eau mère très-concentrée de la saline de Schönebeck ont été distillées avec 20 livres d'acide lfurique, d'une densité d'environ 1,520; le produit a été à peu près 15 livres d'acide hydrochlorique.

Ce produit, saturé avec la craie, a été décomposé par le sulfate de soude. Le liquide, séparé du sulfate de chaux, a été concentré, et l'eau mère surnageante a été chaussée avec de l'acide sulfurique et du peroxide de manganèse. Il ne s'est dégagé que du chlore.

Le liquide resté dans la retorte, après la distillation de l'acide hydrochlorique, et qui contenait un grand excès d'acide sulfurique, a été saturé avec du carbonate de magnésie, et l'on a séparé par la cristallisation le sel magnésien qui s'était formé. L'eau mère restante, traitée comme l'eau mère précédente, a donné aussitôt une quantité considérable de brome.

Autant que je puis en juger, sans avoir fait moi-même des expériences, dit Poggendorss à qui nous empruntons cet article, il me semble que le procédé repose sur ce que l'acide hydrochlorique est plus volatil que l'acide hydrobromique, et je crois, d'après cela, que les produits de la distillation varieraient avec la température.

P. (Annalen der Physik. xiv. 613.)

Observations sur les modifications que subissent les métaux, dans leurs propriétés physiques, par l'action combinée du gaz ammoniacal et de la chaleur.

PAR Mr C. DESPRETZ.

. (Lu à l'Académie des Sciences, le 6 avril 1829.)

Les modifications imprimées aux métaux par le gaz ammoniacal à une chaleur rouge, ont été le sujet des recherches des chimistes et des physiciens.

M. Berthollet fils, pour soumettre à l'épreuve de l'expérience une opinion de sir Humphry Davy, d'après laquelle ce célèbre chimiste avait attribué à l'ammoniaque une composition analogue à celle des oxides alcalins, fit passer un courant de gaz ammoniacal sur du fer, porté à une haute température. Il vit que le métal devenait cassant sans augmenter de poids. M. Thenard a reconnu que les métaux (le fer, le cuivre, l'argent, l'or, le platine) jouissent, à des degrés différens, de la propriété de décomposer le gaz ammoniacal; que le fer la possède à un plus haut degré que le cuivre; que celui-ci la possède à un plus haut degré que les trois autres métaux.

M. Thenard ayant trouvé de plus que les gaz azote et hydrogène, provenant de la décomposition de l'ammoniaque, étaient toujours dans le rapport de 1 à 3 en volume, rapport qui existe dans l'alcali, et n'ayant pas apprécié de différence sensible entre le poids du fer et celui de ce métal, altéré par le gaz ammoniacal, en a

conclu que les nouvelles propriétés physiques qu'acquièrent les métaux dans ces expériences, étaient le résultat d'une nouvelle disposition entre leurs particules.

M. Ampère a pensé, à une époque où on n'avait pas trouvé d'augmentation de poids, qu'il se produisait d'abord un azoture, et que ce composé se détruisait quand ses élémens avaient acquis la même température, c'est-à-dire, immédiatement après sa formation.

Pour reconnaître si en esset il se sormait un composé particulier, j'ai pris la densité du ser et du cuivre avant et après l'expérience, et j'ai constaté que ces métaux avaient diminué considérablement de densité sans augmenter de poids d'une manière sensible : ainsi la densité du cuivre était réduite de 8,9 à 5,5.

M. Savart sit connaître à l'Académie, le jour où j'adressai le résultat de mes premières recherches à cette Société, quelques expériences qu'il n'avait point publiées, mais dont plusieurs membres présens à la séance avaient eu connaissance.

Dans une Note que M. Savart a publice depuis sur ce sujet, il rapporte que le cuivre prend un accroissement de poids égal à $\frac{1}{300}$, et le fer seulement $\frac{1}{600}$ d'accroissement, qu'il attribue à la combinaison de l'ammoniaque, ou de l'un de ses élémens, avec le métal. La diminution de densité du cuivre, d'après ce savant, se fait dans le rapport de 8,86 à 7,79, et celle du fer dans le rapport de 7,78 à 7,66.

Dans mes premières expériences, j'admettais que l'accroissement de poids : trouvé par M. Thenard était négligeable, et même je pense que le nombre : obtenu par M. Savart ne suffirait pas pour convaincre

les chimistes et les physiciens que l'air, ou le carbonate d'ammoniaque, ou la matière huileuse qu'entraîne souvent cet alcali, n'a pas produit l'effet observé.

Asin d'avoir de nouvelles données, j'ai repris mes anciennes expériences, et j'ai toujours obtenu une diminution considérable dans la densité, quoique j'aie souvent trouvé une augmentation de poids inférieure à ;; ce qui montre que la combinaison a toujours lieu entre le métal et l'ammoniaque ou ses élémens.

Ayant soumis le même métal à l'action répétée du gaz ammoniacal, j'ai vu que le fer pouvait prendre jusqu'à 11,5 pour 100 d'augmentation de poids.

Voici le résultat de plusieurs expériences : 55 928 de fer deviennent 6,612, ou 100 deviennent 111,538.

Ensorte qu'en admettant pour l'atome de ser 33,92 et 8,74 pour celui de l'azote, et en supposant que ce soit de l'azote qui soit absorbé dans ces expériences, le produit le plus azoté serait un sous-azoture.

L'augmentation de poids, fournie par mes expériences, est si considérable comparativement à ce qui a été trouvé par les savans qui se sont occupés du même sujet, qu'on pourra être tenté d'attribuer une partie de l'effet à une oxidation produite soit par l'air, soit par l'eau, soit par l'acide carbonique. Il ne sera donc pas inutile de donner quelques détails sur la manière dont j'ai dirigé l'expérience.

J'ai évité l'action de l'air en saisant passer le gaz am-

moniacal dans le tube de porcelaine contenant le métal, long-temps avant de chausser ce dernier, et jusqu'à son resroidissement complet; celle de l'eau, en desséchant le gaz par son passage dans un tube de verre d'un pouce de diamètre, d'un mètre de longueur, rempli de chlorure de calcium; ensin l'action de l'acide carbonique, en lavant le gaz ammoniacal par une dissolution de potasse caustique. A la vérité, le chlorure de calcium laisse au gaz, d'après M. Gay-Lussac, une legère quantité de vapeur, mais cette quantité est tellement saible, qu'elle ne doit pas exercer la moindre influence à cause de la présence d'une grande quantité d'hydrogène sourni par la décomposition du gaz ammoniacal pendant toute la durée de l'expérience : cette durée était ordinairement de 6, 7 et même de 8 heures.

Il est d'ailleurs très-facile de reconnaître si le fer a éprouvé une légère oxidation; car sa surface est alors bleuâtre. Toutes les fois qu'il y a eu la plus légère coloration à la surface du métal, le produit a été remis dans le tube de porcelaine, et soumis de nouveau à l'action du gaz ammoniacal, et je n'ai considéré l'expérience comme bonne, que lorsque le fer a eu la blancheur du platine non poli.

Le fer, ainsi traité par le gaz ammoniacal, devient blanc, cassant et même friable, plus léger, moins altérable à l'air et dans l'eau que le fer ordinaire. Il a conservé sa facile solubilité dans les acides et sa vertu magnétique. La densité de ce métal est quelquefois réduite à 5.

Quelle est la cause du changement qui se maniseste dans les propriétés physiques des métaux exposés à l'action du gaz ammoniacal, à une chaleur rouge? C'est

nécessairement l'union durable ou momentanée du métal avec l'un des élémens de l'ammoniaque. Je dis momentanée, parce qu'en esset la combinaison d'un métal avec un corps quelconque déplace les molécules du premier, quelque courte que soit la durée de l'union, et conséquemment en change la constitution. Ainsi j'ai constaté plusieurs sois que le fer et le cuivre augmentaient beancoup de volume sans que le poids augmentât de plus de - Or, d'après toutes les analogies, l'addition d'une aussi, faible quantité de matière ne doit pas produire des modifications pareilles à celles qu'on observe dans les expériences dont il est ici question. Ainsi l'acier qui renferme environ - de carbone, difsère peu du ser pur par son aspect et par la plupart de ses propriétés physiques. Pour voir jusqu'à quel point la densité et la cohésion d'un métal pur peuvent être altérées par son union momentanée avec un gaz, j'ai oxidé du ser en le chaussant au rouge dans la vapeur d'eau, et je l'ai ramené complètement à l'état métallique par le gaz hydrogène pur à une température trop peu élevée pour en opérer la susion. Sa sorce de cohésion était extrêmement affaiblie, et sa densité réduite à 6, 18, tandis que celle du fer pur est de 7,79. La perte dans la densité est de ; quoique le fer ne conserve plus la moindre trace d'oxigène.

Il résulte de là, qu'en supposant qu'on ne trouvât pas d'augmentation de poids, il n'en faudrait pas conclure qu'il n'y a pas cu de combinaison; mais on devrait tirer la conséquence que la combinaison a été détruite à une température à laquelle le métal n'est pas assez chaussé pour entrer en susion.

Maintenant quelle est la matière dont le métal se saisit, dans ces expériences? est-ce de l'oxigène? est-ce du carbone? est-ce de l'ammoniaque ou l'un de sesélémens?

Pour savoir si ce pouvait être de l'oxigène, j'ai traité à une température rouge, un poids connu de ser ammonié par le gaz hydrogène; ce gaz était desséché avant son arrivée sur le métal, et traversait ensuite un tube plein de chlorure de calcium et pesé avec soin : 75,094 de fer ammonié, se sont réduits à 65,585 de fer pur, c'est-à-dire, qu'ils ont éprouvé une perte de 0,509, et le chlorure de calcium n'a augmenté de poids que de 05,05. Ainsi l'oxigène ne sait pas la - partie de la matière qui s'est sixée sur le ser. D'autres expériences ont donné une quantité d'eau beaucoup moindre. Nous ajouterons que l'eau pure à travers laquelle s'échappait le gaz hydrogène, qui servait à la réduction du fer, avait acquis la propriété de verdir le sirop de violette, ce qui prouve qu'il s'était formé de l'ammoniaque. Il est probable, d'après cela, que la substance qui est absorbée est de l'azote.

Les expériences suivantes changent cette probabilité en certitude.

Du fer ammonié, traité par de l'acide sulfurique, a donné du gaz hydrogène mèlé d'azote. Le métal était introduit dans un bocal complètement rempli d'eau acidulée afin d'éviter la correction exigée par la présence de l'air, et qui aurait pu occasioner des erreurs. J'ai trouvé de cette manière jusqu'à 6 d'azote pour 100 du gaz dégagé.

Tous les échantillons de ser qui ont augmenté de poids

par l'action du gaz ammoniacal, ont fourni de l'azote pendant leur dissolution dans les acides.

◆ Je dois faire observer que le volume de gaz dégagé (hydrogène et azote) est moindre que le volume obtenu avec un égal poids de fer pur : ce qui tient à ce qu'il se forme de l'ammoniaque, dont la production est facilitée par la présence de l'acide.

En évaporant la liqueur renfermant l'excès d'acide et le chlorure de fer, et mélangeant le résidu avec de la chaux vive, on en dégage de l'ammoniaque en grande abondance.

Le gaz absorbé ne peut être l'hydrogène ni le gaz ammoniacal; car, dans le premier cas, le volume de gaz hydrogène dégagé serait plus grand que celui qu'on recueille avec du fer pur. Dans le second cas, il lui serait égal, tandis que nous trouvons qu'il est moindre.

Il n'est pas permis d'attribuer au carbone une partie notable de l'accroissement de poids, puisque le résidu du carbure de fer que laisse le fer pur est sensiblement le même que celui que laisse le fer ammonié. Cependant, comme les résidus diffèrent dans leur aspect, je les examinerai.

Tout ce qui précède est relatif au fer.

Le cuivre est bien plus altéré dans ses propriétés physiques; la diminution de densité qu'il éprouve peut être de plus de ; puisque j'ai trouvé cette densité de 5,5; il devient plus écailleux, plus poreux, et prend des teintes plus variées; il est gris, jaune, verdâtre, orangé, rose, pourpre, selon les circonstances : il prend toujours un aspect nacré et cristallin. Malgré une altéra-

tion aussi grande dans ses propriétés physiques, le cuivre retient peu de matières étrangères.

Cependant on est en droit de concluré, de ce qui prérède, que le cuivre se combine avec une quantité notable d'azote, mais qu'il abandonne bientôt ce gaz, et que ses molécules restent à une assez grande distance pour que la densité, la cohésion, l'action sur la lumière, soient modifiées: quant au platine et à l'or, ils n'éprouvent aucune altération sensible.

Il est bien démontré, je crois, par ces expériences, que l'altération qu'apporte l'action du gaz ammoniacal dans les propriétés des métaux, tient à la combinaison durable ou instantanée entre l'azote et ces métaux.

A l'époque où M. Thenard faisait ses expériences, on cherchait l'explication des phénomènes qui nous occupent, dans les différences qu'offrent les métaux sous le rapport de leur conductibilité. On était étonné de voir le fer moins bon conducteur que le cuivre. l'argent, l'or et le platine, agir beaucoup plus efficacement que ces quatre métaux pour décomposer le gaz ammoniacal à l'aide de la chaleur. On n'avait alors que l'ordre de conductibilité d'après Ingenhoutz. On voit, par la table des rapports des pouvoirs conducteurs que j'ai eu l'honneur de présenter, il y a quelques années, à l'Académie, que la conductibilité ne joue ici qu'un rôle tont-à-fait secondaire, et que l'affinité du métal pour l'azote a la plus grande part dans le phénomène.

Si on rapproche ces expériences de celles qu'ont saites MM. Gay-Lussac et Thenard sur le potassium et le sodium, on est, en quelque sorte, autorisé à prédire la

maujère do : t se comporteraient tous les métaux bien caractérisés.

J'ai voulu d'abord m'occuper de la question physique, qui est la plus importante; l'autre n'est qu'une question de détails.

Cependant je me propose de soumettre tous les métaux aux mêmes essais auxquels j'ai soumis le fer, le cuivre, l'or et le platine.

Les expériences que je viens d'avoir l'honneur de présenter à l'Académie sont naître une question qui a déjà été débattue, mais qui est restée indécise : je veux parler de la composition élémentaire de l'ammoniaque.

Cette base est-elle analogue aux bases oxidées, c'està-dire, est-elle formée d'un métal et d'oxigène, ou, en d'autres termes, l'azote est-il un corps oxidé?

Sir H. Davy avait d'abord émis cette opinion, à laquelle il était naturellement conduit par l'analogie. M. Berzelius l'adopta, et calcula même la quantité d'oxigène que devaient contenir l'azote et l'hydrogène. Des chimistes, dont l'opinion est sans doute d'un grand poids dans la science, ont rejeté cette opinion, et out considéré l'azote et l'hydrogène comme des corps simples. Mais des physiciens et des chimistes d'un mérite éminent n'ont pas osé se prononcer d'une manière absolue. Enfin d'autres soutiennent l'hypothèse d'après laquelle l'ammoniaque est analogue par sa composition aux alcalis, la potasse, la soude, etc.

Aussitôt que j'aurai des expériences décisives, j'aurai l'honneur d'en saire connaître les résultats à l'Académie.

Mémoire sur une analogie qui existe entre la propagation de la lumière et celle de l'électricité, ou sur la constance des effets des courans électriques forcés de traverser des espaces que parcourent déjà d'autres courans électriques.

Par M. le prosesseur Etienne Marianini.

(Lu à l'Athénée de Trévise, le 8 mai 1828, et traduit de l'italien sur le manuscrit communiqué par l'auteur.)

Panni les admirables propriétés dont est douée la lumière. l'une des premières est certainement la rapidité extraordinaire avec laquelle elle se propage; propriété dont la combinaison avec l'extrême subtilité de ses molécules engendre très-probablement cette autre faculté non moins étonnante, en vertu de laquelle ses rayons se croisent dans leur route, sans éprouver la moindre altération. On sait comment, en présentant l'œil à un petit trou devant lequel s'étend un vaste espace où sont disséminés des objets nombreux et variés, on en saisit distinctement la vue. Cette expérience montre clairement de quelle manière, dans un espace extrêmement petit, peuvent se rencontrer un nombre prodigieux de rayons lumineux, sans éprouver une collision sensible. Un phénomène du même genre, et encore plus surprenant, peut être produit au moyén des miroirs concaves. Disposez-en deux réunis, de sorte que leurs axes optiques se coupent réciproquement, et mettez devant l'un des deux un objet quelconque, une boule

rouge, par exemple, dans une situation telle que le miroir en résléchisse l'image à l'endroit où son axe se rencontre avec l'axe de l'autre miroir. Posez en face du second miroir un objet dissérent, une boule verte, par exemple, de manière à ce que son image vienne également frapper l'endroit où les axes se croisent. Les choses ainsi préparées, si un observateur, dirigeant son regard vers le premier miroir, en parcourt l'axe, il y apercevra l'image de la boule rouge; qu'il suive ensuite de l'œil l'axe du second miroir, il y apercevra l'image de la boule verte, précisément au même endroit où, dans le premier cas, il voyait la boule rouge. Cette expérience nous rend évidente la manière dont les rayons lumineux provenant de deux objets divers peuvent se croiser réciproquement sans éprouver la moindre altération.

Puisque l'électricité ne le cède point à la lumière en promptitude à se propager, présenterait-elle aussi un phénomène analogue à celui que nous venous de citer?

Comme il n'est pas à ma connaissance que quelqu'un ait fait, d'une pareille induction, l'objet d'une étude particulière; en réfléchissant, d'une autre part, qu'on ne peut aujourd'hui réputer inutile rien de ce qui regarde la science de l'électricité, je n'ai pas envisagé comme un travail infructueux, de m'occuper de quelques expériences ayant pour but de faire connaître si les effets des courans électriques viennent à être altérés quand ils sont obligés de traverser des espaces que parcourent déjà d'antres courans électriques.

1°. Pour commencer par les cas les plus simples, ceux dans lesquels deux courans électriques se croisent

à angle droit, je pris un cube de bois de 3 centimètres de côté, dont quatre saces, parallèles deux à deux, étaient munies, dans leur milieu, d'une vis fixant une plaque de métal rectangulaire, longue de 8 centimètres, et ayant un peu moins de 2 centimètres de largeur. Voulant, dans ma première expérience, mettre en opposition deux courans électriques produits par deux électro-moteurs élémentaires et égaux, j'appliquai contre l'une des faces du cube une lame de zinc, et contre la face opposée une lame pareille de cuivre, et je les sis communiquer en serrant, sous les vis qui les sixaient, les extrémités du sil d'un galvanomètre. Les deux plaques osfraient, du même côté du cube, une saillie d'environ 6 centimètres. Ce couple étant plongé, à la prosondeur de 5 centimètres, dans l'eau légèrement salée, l'aiguille du galvanomètre dévia de 120. Aux deux autres faces du cube munies de vis, je sixai aussi d'une manière analogue deux plaques semblables, l'une en zinc, l'autre en cuivre, et je les mis en communication, en serrant sous les vis qui les maintenaient les extrémités d'un fil excitateur. Les quatre plaques débordaient la même base du cube d'une quantité égale. Les choses ainsi disposées, je plongeai les deux couples dans le liquide susdit, et la déviation de l'aiguille fut encore de 12°. On voit, par cette expérience, que l'esset d'un couple électro-moteur sur l'aiguille aimantée n'est point altéré quand le fluide électrique, qu'il fait circuler, est forcé de traverser un liquide que parcourt, dans une direction normale à la sienne, un courant électrique engendré par un couple égal au premier.

Au couple électro-moteur communiquant avec le sil

du galvanomètre, j'en ai substitué un autre beaucoup plus saible, sormé, comme le précédent, de deux plaques égales en dimensions aux prentières, l'une en étain, l'autre en laiton. J'ôtai le fil excitateur qui mettait en communication les deux autres plaques. Comme dans l'expérience précédente, j'en essayai l'esset électromagnétique; j'obtius une déviation d'environ 3 degrés. Je rendis le sil excitateur au couple de cuivre et de zinc, je renouvelai l'expérience, l'esset sut le même.

Les résultats qu'on obtint d'autres expériences semblables, dans lesquelles agirent des courans électriques opposés, produits par deux appareils voltaïques élémentaires, de force égale ou dissérente, en employant des liquides doués d'une faculté conductrice moindre ou plus grande, présentèrent le même fait.

Dans le but de croiser deux courans, produits, l'un par un appareil élémentaire, et l'autre par un appareil composé, j'enlevai au cube les deux plaques de cuivre et de zinc, mises en communication au moyen du fil excitateur; j'y substituai deux plaques pareilles en laiton; je sis communiquer l'une avec le pôle positif et l'autre avec le pôle négatif d'un appareil à couronne de tasses de vingt couples, dans chacun desquels la surface active était d'environ 6 centimètres carrés. L'électro-moteur élémentaire, en communication avec le galvanomètre, était sormé de deux plaques, l'une de zinc, l'autre de plomb, adaptées à deux faces opposées du cube, de la manière déjà indiquée. Ayant mis en mouvement les courans électriques en plongeant dans l'eau salée l'extrémité saillante des quatre plaques, l'aiguille du galvanomètre dévia de 10°. Je supprimai les

communications entre les plaques de laiton et les pôles de l'appareil à couronne de tasses; je rétablis à l'ordinaire la communication du couple de plomb et zinc avec le liquide; la déviation fut encore la même.

A l'électro-moteur composé de l'expérience que je viens de décrire, j'en substituai un autre, également de vingt couples, dont les plaques avaient une surface presque quadruple. Je répétai l'expérience sans changer l'électro-moteur élémentaire; j'obtins encore le mêmerésultat.

Je portai l'électro-moteur composé au nombre de cent couples, dans une autre expérience, à 200; et néanmoins, en faisant croiser, par ces torrens puissans d'électricité, le très-faible courant engendré par le couple de plomb et zinc, je ne pus altérer les essets de ce dernier courant sur l'aiguille magnétique.

3°. Afin de mettre en opposition les courans électriques de deux électro-moteurs composés, je remplaçai le couple de plomb et zinc par deux autres plaques de laiton, égales à celles dont étaient déjà armées les deux autres faces du cube, et je les mis en communication avec les pôles d'un électro-moteur de dix couples, tandis que la première touchait aussi l'une des extrémités du fit d'un galvanomètre, et que la seconde était réunie à l'autre extrémité de ce même fil; je produisis la circulation suivant la méthode ordinaire, l'aiguille dévia de 14 deg. Jen'obtins pas un effet différent, lorsque, ayant autendu-suffisamment pour que l'appareil eût reconvré l'énergié perdue, je secommençai l'expérience après avoir fait communiquer les deux lames de laiton, appliquées contre les deux autres faces du cube, avec les pôles d'un autre appareil à couronne de tasses de 10, de 20 ou de 200 couples.

4°. Jusqu'alors j'avais toujours fait circuler en même temps les deux courans qui se coupaient réciproquement; de là peut-être l'impossibilité de coustater l'influence, soit en augmentation, soit en diminution d'action, sur l'aiguille aimantée, exercée par l'un des courans sur l'autre. Pour ce motif, je répétai l'expérience décrite en dernier lieu, en ne développant le courant de l'appareil de 200 couples qu'après que l'aiguille du galvanomètre, mise en mouvement par l'appareil de 10 couples, fût redevenue tout-à-fait immobile; elle indiquait alors une déviation de 5 degrés. Mais j'eus beau observer avec la plus grande attention l'aiguille aimantée au moment où se manifestait l'action due au second appareil, je n'aperçus point le plus léger mouvement.

J'ai recommencé plusieurs fois cette expérience en opposant, de la manière indiquée, deux courans produits par deux électro-moteurs, qui différaient, ou par la surface des plaques, ou par le nombre des couples, mais toujours avec le même résultat.

5°. Persuadé, par les expériences précédentes, que l'effet d'un courant électrique n'était nullement altéré quand il traversait un liquide que parcourait, dans une direction normale à la sienne, un autre courant électrique dissérent en quoi que ce soit, je voulus voir si la même chose arrivait aussi quand trois courans électriques se coupaient entre eux à angle droit. Dans ce but, je pris un cube de verre creux, de 3 centimètres de côté; je tis un trou dans le milieu de chacune de ses

faces; j'adaptai à l'un de ces trous un bouchon de laiton, laissé mobile afin de pouvoir remplir d'un líquide la capacité intérieure du cube, et je sermai chacun des autres trous d'une petite bande de laiton fixée avec de la cire d'Espagne. Toutes ces bandelettes de laiton, à l'exception du pctit bouchon, surent mises en contact avec autant de lamelles de plomb au moyen de quelques petits bouts de laiton. Ayant rempli d'eau le cube, je mis l'une des bandelettes de plomb en communication avec le pôle positif d'un électro-moteur à couronne de tasses de 5 couples, et la bande, qui partait de la face opposée, sut mise en communication avec l'une des extrémités du fil du galvanomètre, tandis que l'autre extrémité communiquait avec le pôle négatif du même électro-moteur; et l'aiguille dévia de 15 degrés. Ayant supprimé cette circulation, je mis en communication, avec les tasses extrêmes d'un appareil voltaïque de 50 couples, deux autres bandes de plomb tenant à deux saces opposées du cube, en ayant soin de laisser encore pour cela le circuit rompu; et les bandelettes attenantes à deux autres faces opposées du cube furent plongées dans les tasses extrêmes d'un autre appareil de 50 couples, dans lequel également on n'avait point encore fait circuler le sluide électrique. Les choses étant ainsi préparées, je rétablis la communication avec le fil du galvanomètre dans l'appareil de 5 couples; en même temps je déterminai les courans électriques dans les deux autres appareils, et l'aiguille dévia de 15 degrés, comme auparavant.

Dans une autre expérience, au lieu de produire les trois courans à la sois, je sis circuler seulement celui de

l'appareil en communication avec le fil du galvanomètre, j'attendis que l'aiguille aimantée cessat d'osciller, sans pour cela rompre le circuit; et, quand je la vis tranquille (la déviation était de 5 degrés), j'établis le circuit électrique dans les deux autres électro-moteurs; mais l'aiguille, sans faire le plus léger mouvement, conserva sa première position.

Je ne trouvai point de dissérence aux résultats d'autres expériences dans lesquelles je sis traverser au courant d'un appareil de 5 ou de 25 couples, un liquide où se coupaient à angle droit deux autres courans, mis en mouvement par des appareils de 100 couples.

6°. Afin de pouvoir forcer les courans électriques à se couper sous des angles plus ou moins aigus, en traversant un liquide, je me procurai un tube de verre long de 11 centimètres; le diamètre intérieur avait 1 centimètre : l'une des extrémités était sermée avec une lame de laiton, et l'autre était munie d'un bouchon du même métal. Dans la paroi de ce tube, et dans une direction parallèle à l'axe, on pratiqua trois trous; le premier était éloigné du deuxième de 2,7 centimètres, et le deuxième du troisième, de la même quantité. Tout-à-fait vis-à-vis ceux-ci, mais de l'autre côté, on en perça trois autres. Nous nommerons les uns antérieurs, pour les distinguer des autres que nous désiguerons sous le nom de postérieurs. Tous ces trous furent bouchés avec de petites lames ou baguettes de laiton, auxquelles, ainsi qu'au bouchon et à la base du tube, surent attachés de petits bouts de plomb pour établir, au besoin, les communications nécessaires avec les pôles des électro-moteurs.

L'appareil étant ainsi disposé, je remplis le tube d'eau salée; je sis communiquer la bande antérieure la plus voisine du bouchon avec le pôle positif d'un électromoteur de 20 couples, et la bande postérieure la plus rapprochée de la base avec une extrémité du sil du galvanomètre; je mis l'autre extrémité en communication avec le pôle négatif du même électro-moteur : l'aiguille dévia de 15 degrés. Dès que le circuit sut rompu, et que l'aiguille cessa d'osciller, je rétablis cette circulation en même temps que je sis communiquer la bande postèrieure la plus rapprochée du bouchon avec le pôle positif d'un autre appareil de 20 couples, et la bande antérieure la plus voisine de la base du tube avec le pôle négatif : l'esset électro-magnétique sut encore le même.

7°. Je forçai le courant qui devait parcourir le fil du galvanomètre à traverser, dans toute sa longueur, le fluide contenu dans le tube, en même temps que deux autres courans électriques se coupaient dans le même fluide sous des angles très-aigus, comme cela avait lieu dans l'expérience précédente, le résultat fut une déviation de 12°; et tel il fut encore, quand je renouvelai cet essai, après avoir suspendu les deux courans dont j'ai parlé.

De ces deux expériences, que j'ai en outre variées de plusieurs manières, concluons donc que deux courans électriques qui se coupent dans un liquide sous des angles très-aigus, ne s'affaiblissent point entre eux, et n'altèrent point l'effet d'un troisième courant qui se croise également avec eux.

8°. Faisant de nouveau parconrir le fil du galvanomètre par l'électricité qui traversait le liquide d'une extrémité à l'autre du tube, je dirigeai en même temps, au travers du liquide, les trois courans électriques de manière à ce qu'ils sussent tous perpendiculaires à la direction qu'y prenait le courant qui devait agir sur l'aiguille aimantée : dans ce cas encore la déviation sut de 12 degrés.

9°. Avec ce tube, je voulus aussi éprouver si l'action d'un courant électrique sur l'aiguille aimantée s'assaiblissait lorsqu'il passait par un liquide dans lequel se mouvaient parallèlement au premier un ou deux autres courans électriques; mais, attendu le peu d'étendue de liquide à parcourir et la distance quelque peu notable de 2,7 centimètres qui les séparait, je ne crus point ces essais suffisamment décisifs. Je me procurai donc un tube creux en verre, de 5 centimètres de côté, dont l'une des faces était garnie de trois trous munis des bandes métalliques ordinaires, et distans entre eux d'un centimètre; trois autres trous, disposés de la même manière, existaient sur la sace opposée. Ayant rempli d'eau ce tube, j'ai pu faire traverser le liquide à trois courans électriques dirigés parallèlement, et dont l'un agissait sur le galvanomètre. Mais, soit que les deux autres courans fussent égaux à ce dernier ou dissérens, soit qu'ils sussent dirigés dans le même sens que lui, ou dans un sens contraire, la déviation de l'aiguille fut toujours égale à celle qu'on obtenait quand le liquide n'était parcouru que par l'électricité qui assectait l'aiguille aimantée.

Dans de pareilles expériences, il faut faire en sorte que les courans électriques des appareils voltaïques non destinés à agir sur le galvanomètre, ne trouvent pas, dans le conducteur humide qu'ils doivent traverser, un passage plus difficile que celui que leur ossre l'électro-

moteur destiné à agir sur le galvanomètre; autrement, une portion de leur électricité se sait route au travers de l'électro-moteur, et en altère en conséquence les essets.

10°. Jusqu'ici on pourrait encore être incertain si les courans électriques traversant un même conducteur s'altèrent, ou bien s'ils agissent les uns sur les autres de manière à modifier leurs effets, seulement dans la partie où ils courent parallèles à travers un conducteur donné, et non dans les autres parties de ce même conducteur. Pour cela, j'ai voulu essayer de faire parcourir le même fil d'un galvanomètre à deux ou à plusieurs courans électriques. A cette fin, je sixai à l'une des extrémités du fil une lame de plomb oblongue, baignant dans une tasse d'eau; et dans une autre tasse je mis une seconde lame semblable, liée à l'autre extrémité du fil. Une bandelette de plomb, qui, d'un côté, communiquait avec le pôle positif d'un appareil voltaïque de 25 couples, plongeait dans l'une de ces tasses, et dans l'autre trempait l'extrémité d'une seconde bandelette de même métal, en communication avec le pôle négatif du même électromoteur. Le résultat fut une déviation de 20 degrés. Le circuit étant rompu, sans déranger pour cela les lamelles de plomb, j'explorai, d'une manière semblable, l'effet d'un second électro-moteur de 50 couples ; j'obtins une déviation de 25 degrés. Je ne suspendis point alors la circulation, et, quand l'aiguille eut cessé d'osciller, la déviation était de 6 degrés. Pour m'assurer si l'électro-moteur de 25 couples produisait encore le même esset, quoique l'electricité de l'appareil de 50 couples parcourût déjà le fil galvanométrique, je tournai la boîte

du galvanomètre, de manière à ce que l'aiguille correspondit encore au zéro de l'échelle; je rétablis ensuite le circuit dans l'appareil de 25 couples, et l'aiguille dévia juste de 20 degrés, comme précédemment.

Dans cette expérience, les deux courans suivaient le fil du galvanomètre dans le même seus. Je le leur ai fait également parcourir dans un sens contraire; et les résultats ne présentèrent de différence que dans l'espèce de déviation qui, au lieu d'être orientale, sut occidentale.

Ayant fait parcourir le sil du galvanomètre aux courants électriques de quatre électro-moteurs de 50 couples chacun, celui de 25 couples produisit encore le même esset.

- me servis, ainsi qu'on l'a vu, du galvanomètre comme de l'instrument avec lequel se reconnaissent le plus facilement les petites différences des effets électriques. Ce u'est point à dire pour cela que j'aie négligé les autres effets dus aux électro-moteurs, tels que les saveurs, les secousses, les tensions électriques, etc.; mais je ne me suis jamais aperçu de quelque différence entre les effets obtenus par un courant électrique traversant un liquide où circulaient d'autres courans, et ceux engendrés par le même courant, lorsqu'une autre électricité ne parcourait point le même conducteur.
- 12°. Il reste démontre, par les expériences précédentes, que la conductibilité des liquides pour l'électricité n'est point altérée par l'envahissement d'un ou de plusieurs courans de fluide électrique. On trouvera pentêtre ces faits plus savorables à la théorie de Franklin

qu'à celle qui considère l'électricité comme composée de deux sluides (1).

Mes vœux seront accomplis, si j'ai démontré que, lorsque deux ou plusieurs courans électriques traversent simultanément un conducteur en s'y croisant d'une manière quelconque, qu'ils soient dirigés tous dans le même sens, ou les uns dans une direction opposée à celle des autres; qu'ils soient produits par des électro-

⁽¹⁾ Dans l'examen que j'ai fait des causes qui rendent les appareils électro-moteurs construits d'après la méthode de Novellani et de Wollaston, plus énergiques que les autres, examen que j'ai publié dans mon Essai d'expériences électrométriques, j'ai en l'occasion de connaître un sait qui s'explique bien plus facilement avec la théorie de Franklin qu'avec celle des deux sluides. Il consiste en ce que, si, dans un couple électro-moteur, la plaque électro-négative plonge davantage dans le liquide, l'effet est plus grand que lorsque c'est la plaque électro-positive qui présente le plus de surface mouillée. Qu'il me soit permis d'ajouter ici un autre fait qui vient également à l'appui de la théorie d'un fluide unique. Prenez une seuille d'étain ou d'un autre métal, de 18 ou de. 20 centimètres carrés de superficie, terminée, d'un côté, en bandelette étroite ou queue; plongez cette seuille dans un verre d'eau, et que la queue trempe dans un autre. Dans le verre où baigne la bandelette, placez une autre plaque électropositive, de zinc, par exemple; et, dans l'autre verre, une plaque semblable, mais électro-négative, par exemple, de cuivre. (Ni l'une ni l'autre de ces plaques ne doit toucher la seuille.) Accouplez ensuite, au moyen du fil galvanométrique, la plaque de zinc avec celle de cuivre, et vous obtiendrez une déviation de peu de degrés; mais plongez alors la

moteurs égaux ou inégaux; l'un de ces courans n'éprouve, par l'action des autres, aucune altération sensible. Nous avons, dans ce fait, si je ne me trompe pas, une analogie nouvelle et remarquable entre la propagation de l'électricité et celle de la lumière.

· plaque de cuivre dans le verre où baigne la queue, et la plaque de zinc dans l'autre verre, l'esset sera bien plus notable.

Ce serait en vain que je tenterais d'expliquer ce fait à l'aide de la théorie des deux fluides, puisque, si, d'un côté, lorsque la plaque de zinc se trouve dans le verre où plonge la bandelette, le passage est rendu difficile au fluide vitré, et, au contraire, est facilité au fluide résineux; de l'autre, quand le cuivre remplace le zinc, et ce dernier le cuivre, le passage est rendu difficile à l'électricité résineuse et facile à l'électricité vitrée. Il n'y a donc pas de raison pour que les essets soient dissérens. Mais, en admettant la théorie d'un sluide unique, on conçoit bien comment, dans le premier cas, le fluide électrique qui se répand, comme en rayonnant, dans le liquide, trouve le passage beaucoup plus difficile que dans le second eas : d'où l'effet électro-magnétique, qui, comme on le sait bien, dépend principalement de la rapidité du courant électrique, doit être moindre dans le premier cas, et plus considérable dans l'autre.

Mémoire sur l'équilibre et le mouvement des corps solides élastiques et des fluides (1).

PAR M. Potsson.

(Lu à l'Académie des Sciences, le 12 octobre 1829.) (Extrait.)

Dans les deux Mémoires que j'ai lus à l'Académie. l'un sur l'équilibre et le mouvement des corps élastiques, l'autre sur l'équilibre des fluides, j'ai supposé ces corps formés de molécules disjointes, séparées les unes des autres par des espaces vides de matière pondérable, ainsi que cela a effectivement lieu dans la nature. Juque-là, dans ce genre de questions, on s'était contenté de considérer les mobiles comme des masses continues, que l'on décomposait en élémens disserentiels, et dont on exprimait les attractions et les répulsions par des intégrales définies. Mais ce n'était qu'une approximation, à laquelle il n'est plus permis de s'arrêter, lorsqu'on veut appliquer l'analyse mathématique aux phénomènes qui dépendent de la constitution des corps, et fonder sur la réalité, les lois de leur équilibre et de leur mouvement. En même temps on doit a'attacher à simplisier cette analyse autant qu'il est possible, en conservant au calcul toute la rigueur dont il est susceptible dans ses diverses applications. C'est ce motif qui m'a engagé à reprendre en entier les questions que j'avais

⁽¹⁾ Ce Mémoire sera partie du vingtième Cahier du Journal de l'Ecole polytechnique, actuellement sous presse.

déjà traitées dans les Mémoires précédens. Mes nouvelles recherches ne m'ont conduit à aucun changement dans les résultats; mais je n'ai rien négligé pour rendre plus simples, et quelquefois plus exactes, les considérations sur lesquelles je m'étais appuyé, surtout dans la partie relative à l'équilibre des fluides.

Je m'étais seulement occupé de leur équilibre, et non de leur mouvement, dans le second de ces Mémoires Dans celui-ci, j'ai calculé d'une manière nouvelle la pression exercée par les fluides en mouvement : j'ai trouvé que cette pression n'est pas la même en tous sens, comme dans le cas de l'équilibre; mais à cet égard on doit observer que la propriété de presser égalent suivant toutes les directions autour de chaque point, n'a été reconnue par l'expérience, que dans les fluides en repos, et que c'est par analogie qu'on l'a étendre aux fluides en mouvement. Or, en réfléchissant sur la constitution intime des fluides, et sur les actions de leurs molécules, auxquelles sont dues les pressions qu'ils exercent, on est conduit à penser qu'il doit exister, sous ce rapport, une dissérence essentielle entre l'état d'équilibre et l'état de mouvement; et, par exemple, on peut croire que c'est cette dissérence qui se maniseste dans li fusil à vapeur, où le sluide exerce à la fois une pression immense sur le projectile et une pression latérale beaucoup moindre sur l'intérieur du canon.

Les équations du mouvement des fluides que j'ai obtenues ne sont pas les mêmes que celles qui se déduisent des équations de l'équilibre, combinées avec le principe de D'Alembert. Elles conviennent également

aux liquides et aux fluides aériformes; les unes sont relatives à leur intérieur, et les autres à leur surface libre ou en contact avec une paroi solide. On pourra les appliquer au mouvement des fluides contenus dans des tuyaux qui en diminuent la vitesse par l'action des parois sur les molécules voisines. Il sera bon aussi d'avoir égard aux nouveaux termes que j'y ai introduits, dans la comparaison exacte de la vitesse du son observée à l'air libre, avec celle qui se conclut du ton des instrumens à vent, et qui dissère sensiblement de la première, d'après les expériences récentes de M. Dulong. Mais il faudra surtout en tenir compte, lorsqu'il s'agira des vibrations encore plus rapides de l'éther, auxquelles on attribue les phénomènes de la lumière, dans le système des ondes. Ces termes dépendront de la durée de chaque vibration; et, pour cette raison, leur considération pourra servir à lever une des plus grandes difficultés que présente le système des ondes lumineuses, et qui est relative à l'inégale réfrangibilité des différens rayons. En effet, dans ce système, les couleurs, comme les notes de la gamme, différent entre elles par les nombres de vibrations auxquels elles répondent. Ot, les équations ordinaires du mouvement des fluides ne contenam que leur densité et leur force élastique, il était difficile de comprendre comment des ondes ou des rayons de couleurs diverses pouvaient éprouver des effets différens, en passant d'un milieu dans un autre; mais cette difficulté s'évanouit, si les équations du mouvement renserment, outre les données relatives aux deux fluides successifs, une quantité spéciale pour chaque rayon lumineux. Je me contente maintenant d'indiquer cette considération,

en me réservant de la développer convenablement par la suite. Le but unique que je me suis proposé dans le Mémoire que je présente aujourd'hui à l'Académie, est de former les équations générales de l'équilibre et du mouvement, soit des corps élastiques, soit des liquides et des fluides aériformes, et de les mettre, autant qu'il a dépendu de moi, à l'abri de toute difficulté, afin qu'elles puissent fournir une base certaine aux nombreuses applications dont elles sont susceptibles. J'entreprendrai de faire ces applications avec d'autant plus de confiance, que déjà M. Savart, outre les importans résultats dont il a enrichi la science, a aussi confirmé par ses expériences, ceux que j'avais obtenus dans mon premier Mémoire et dans la Note qui l'avait précédé (1), sur la torsion des verges cylindriques, sur les rapports des tons que rend une même verge, dans ses vibrations transversales, tournantes ou longitudinales, et enfin sur les intervalles compris entre les lignes nodales que présente une plaque circulaire en vibration.

J'ajouterai à ce préambule de mon Mémoire l'exposé suivant des principes dont je suis parti, et des considérations que j'ai employées pour calculer les pressions dues aux actions des molécules dans les corps solides et dans les fluides; d'où il m'a été facile ensuite de conclure les équations différentielles de leur équilibre et de leur mouvement.

Toutes les parties de la matière sont soumises à deux sortes d'actions mutuelles : l'une est attractive, indépen-

⁽¹⁾ Tome xxxvi de ces Annales.

dante de la nature des corps, proportionnelle au produit des masses et en raison inverse du carré des distances. Elle s'étend indéfiniment dans l'espace, et produit la pesanteur universelle et tous les phénomènes d'équilibre et de mouvement qui sont du ressort de la Mécanique céleste. L'autre est attractive ou répulsive; elle dépend de la nature des particules et de leur quantité de chaleur; son intensité décroît très-rapidement quand la distance augmente, et devient insensible dès que la distance a acquis une grandeur sensible. Le calcul des effets mécaniques de cette seconde force est l'objet général de mon Mémoire.

Les corps sont formés de molécules disjointes, c'està-dire, de portions de matière pondérable, d'une grandeur insensible, séparées par des espaces vides, ou des pores dont les dimensions sont aussi imperceptibles à nos sens. Les molécules sont si petites et si rapprochées les unes des autres, qu'une portion d'un corps qui en renferme un nombre extrêmement grand peut encore être supposée extrêmement petite, et la grandeur de son volume, insensible. Cela étant, si d'un point M comme centre et d'un rayon insensible, on décrit une sphère dans l'intérieur d'un corps, qui comprenne un nombre extrêmement grand de ses molécules; si l'on désignepar µ la somme de leurs masses, par v le volume de la sphère, et qu'on fasse

$$\frac{\mu}{\nu} = \rho$$
,

ce rapport p est ce qu'on appelle la densité du corps au point M, quelles que soient d'ailleurs l'inégalité de plasse des molécules et leur distribution régulière ou

irrégulière dans l'étendue de v. De même, en désignant par n le nombre de molécules que v renserme, et saisant

$$\frac{n}{n} = \epsilon^3$$

cette ligne , de grandeur insensible, sera ce que j'ai appelé l'intervalle moyen des molécules qui répond au point M.

Indépendamment de la matière pondérable dont elle est formée, chaque molécule renserme en outre une certaine quantité de la substance impondérable à laquelle on attribue les phénomènes de la chaleur. Cette substance est retenue plus ou moins fortement dans la molécule, par l'attraction de la matière pondérable. Une partie s'en échappe à chaque instant sous forme rayonnante; une autre partie, provenant du rayonnement des autres particules, est absorbée ou réfléchie à la rencontre de cette molécule. Nous n'avons point à examiner ici les lois et les causes de cet échange continuel, par suite duquel le calorique, propre à une même molécule, peut être constant ou variable. Nous dirons seulement que la quantité de calorique contenue dans le vide doit être regardée comme insensible, eu égard à celle qui s'attache aux particules matérielles; car, d'après une expérience de M. Gay-Lussac, lorsque l'on diminue ou que l'on augmente subitement un espace vide, on ne voit se maniscester aucune variation de chaleur, ni dans cet espace, ni dans les corps envirounans, contrairement à ce qui arrive, dès que ce même espace contient un peu d'air ou d'un gaz quelconque. Il résulte de là que les sorces répulsives que nous considérerons, ne devront

(

émaner que des points matériels des corps, et nullement des espaces vides qui séparent leurs molécules. Celles-ci peuvent encore renfermer les fluides électriques ou magnétiques; mais nous supposerons qu'ils y sont à l'état neutre, et nous n'aurons égard qu'aux forces molécurlaires qui proviennent de l'attraction de la matière pondérable et de la répulsion du calorique.

Cela posé, appelons m et m' les masses de deux molécules voisines, c et c' leurs quantités de calorique, . M et M' leurs centres de gravité, r la distance MM', et considérons l'action exercés par m' sur m, laquelle est égale et contraire à la réaction de m sur m'. Supposons . d'abord les dimensions de m et m' très-petites par rapport à la distance qui les sépare; l'action dont il s'agit se réduira alors à une force unique, dirigée suivant la droite MM', et dont l'intensité sera une fonction de r que je représenterni par R. En même temps leur répulsion mutuelle sera proportionnelle au produit de c et c', et leur attraction au produit de m et m'. En considérant la force R comme positive ou comme négative, selon qu'elle tendra à augmenter ou à diminuer la distance r, sa valeur sera l'excès de la répulsion sur l'attraction; et si l'on suppose que l'attraction réciproque de la matière et du calorique qui retient celui-ci dans chaque molécule, s'étend au dehors, il faudra retrancher de cet excès, l'attraction du calorique de m' sur la matière de m, et celle de la matière de m' sur le calorique de m; lesquelles sorces seront proportionnelles, la première à mc' et la seconde à m'c. De cette manière, la valeur complète de R sera

 $R = cc'\gamma - mm'\alpha - mc'\beta - m'c\beta';$

les coëfficiens γ , α , 6, 6', étant des quantités positives: le premier sera indépendant de la nature de m et de celle de m', le second dépendra de l'une et de l'autre, le troisième ne dépendra que de la nature de m, et le quatrième de celle de m'.

En réunissant les trois derniers termes de R en un seul, on pourra écrire sa valeur sous cette forme :

$$R = Fr - fr$$
.

Chacune des deux fonctions Fr et fr n'aura que des valeurs positives; ces valeurs décroîtront très-rapidement et sans alternative, à mesure que la variable augmentera; elles deviendront insensibles, pour toute valeur sensible de r. Pour une certaine valeur de cette distance, on pourra avoir Fr = fr et R = 0; le signe de R sera différent en deçà et au-delà, soit que la répulsion Fr l'emporte d'abord sur l'attraction fr, et qu'elle décroisse ensuite plus rapidement, soit que le contraire ait lieu à l'égard de ces deux forces; et l'on verra ciaprès que ces deux cas se présentent effectivement dans la nature.

Lorsque les molécules m et m' ne seront pas assez éloignées l'une de l'autre, pour que leur forme n'ait aucune influence sensible sur leur action mutuelle, l'action de m' sur m ne sera plus dirigée nécessairement suivant la droite MM', et il pourra même arriver qu'elle ne se réduise pas à une seule force. Ses composantes seront toujours des fonctions de r, qui n'auront de valeurs sensibles que pour des valeurs insensibles de cette variable; mais elles dépendront, en outre, des angles qui déterminent la direction de la droite MM', par

rapport à des sections sixes dans l'intérieur de m et m'; en sorte qu'elles varieront, si l'une des molécules vient à tourner autour de l'autre ou sur elle-même, sans que la distance MM' de leurs centres de gravité ait changée. Ce cas général est celui qui a lieu dans les corps solides; le cas particulier dans lequel l'action moléculaire se réduit à la force R, est celui des sluides, ainsi qu'il résulte, comme on l'expliquera plus bas, de la parsaite mobilité de leurs parties.

Dans tous les cas, nous supposerons que la sphère d'activité de chaque point d'un corps, quoique son rayon soit insensible, comprend néanmoins un nombre extrêmement grand de molécules. Cette hypothèse, la seule que j'aie faite dans mon nouveau Mémoire, sera sans doute admise par les physiciens, comme étant conforme à la nature. Elle m'a permis d'exprimer les résultantes des actions des molécules dans l'intérieur des corps, en fonctions des coordonnées de leurs différens points, lors même que les molécules sont disposées et distribuées sans aucune régularité, dans l'étendue de leur sphère d'activité; ce qu'on doit supposer, en effet, à l'égard des corps qui ne sont pas cristallisés.

Il suit de là que, si l'on considère deux parties A et B d'un corps non cristallisé, qui soient d'une étenduc insensible, mais dont chacune comprenne cependant un nombre extrêmement grand de molécules, et qu'on veuille déterminer l'action totale de A sur B, on pourra supposer, dans ce calcul, que l'action mutuelle de deux molécules puisse se réduire, comme dans le cas des fluides, à une force R, dirigée suivant la droite qui

joint leurs centres de gravité M et M', et dont l'intensité ne sera fonction que de la distance MM'. En esset, quelle que soit cette action, on peut la remplacer par unc-semblable force, qui sera la moyenne des actions de tous les points de m sur tous ceux de m', et que l'on combinera avec une autre force R', ou, si cela est nécessaire, avec deux autres forces R' et R", dépendantes de la disposition respective des deux molécules. Or, cette disposition n'ayant, par hypothèse, aucune sorte de régularité, et les nombres de molécules de A et B étant extrêmement grands et comme infinis, on conçoit que toutes les forces R' et R" se compenseront sans altérer l'action totale de A sur B, qui ne dépendra par conséquent que des seules forces R. Il faut d'ailleurs ajouter que pour un même accroissement dans la distance, l'intensité des forces R' et R' diminuent plus rapidement, en général, que celle des forces R; ce qui contribuera encore à faire disparaître l'influence des premières forces sur l'action mutuelle de \mathbf{A} et \mathbf{B} .

Mais il n'en sera plus de même, lorsqu'il s'agira d'un corps cristallisé, où les molécules seront disposées symétriquement les unes par rapport aux autres, et distribuées avec régularité dans chaque partie qui en contient un très-grand nombre.

Dans mon Mémoire sur l'équilibre et le mouvement des corps élastiques, cité au commencement de celui-ci, je me suis borné à considérer les corps homogènes et non cristallisés; mais il était facile de voir ce que deviendraient les équations de l'équilibre et du mouvement, dans le cas le plus général. En faisant une énumération complète des coëfficiens dépendans de la nature du corps que

ces équations doivent renfermer, on trouve que leur nombre ne peut pas être réduit à moins de 36, sans restreindre la généralité de la question. Je me suis dispensé de les écrire à cause de leur complication et du peu d'usage dont elles peuvent être; mais on trouvera dans mon nouveau Mémoire un exemple complet du calcul des pressions moléculaires dans un corps cristallisé, dont les molécules sont disposées suivant un mode donné par hypothèse.

En général, si l'on considère les corps comme des masses continues, et qu'on les décompose en élémens différentiels, les composantes de la pression sur un plan passant par un point intérieur M, seront exprimées par des intégrales sextuples qu'on pourra réduire à des intégrales triples, et la valeur de chaque force sera proportionnelle au carré de la densité, puisqu'elle proviendra de l'action exercée par tous les points d'une partie du corps située d'un côté du plan sur tous les points d'une autre partie située du côté opposé. Si le point M est placé à une distance insensible de la surface, la pression sur un plan perpendiculaire à la normale, fera équilibre à la pression extérieure; par conséquent, si l'on désigne celle-ci par H, on aura

$$H = h \rho^2$$
;

 ρ étant la densité au point M, et h un coëfficient dépendant de la nature du corps et de la quantité de chaleur de ses molécules, mais indépendant de son degré de compression. Augmentons la pression H, et supposons qu'elle devienne H+H'. Supposons aussi qu'on empêche la chaleur de se dissiper, ou qu'on rende

aux molécules du corps la chaleur que la compression leur serait perdre. La densité ρ variera : nous représenterons par ρ (1 + δ) ce qu'elle deviendra; mais le coëfficient δ ne changera pas, et nous aurons

$$H+H'=(1+\delta)^2h\rho^2;$$

d'où l'on conclut

$$H'=(2\delta+\delta^2)H.$$

Or, dans les corps solides et dans les liquides, la contraction est très-petite pour une très-grande augmentation de la pression extérieure; de est donc une trèspetite fraction, quoique H' soit un très-grand multiple de H; ce qui rend l'équation précédente impossible. Dans les fluides aériformes, les variations de la densité sont considérables; et il n'est pas impossible, à priori, que la pression y soit proportionnelle au carré de la densité, quand la quantité de chaleur reste la même; mais l'expérience prouve que cette relation n'a pas lieu dans la nature. En effet, le cas d'une quantité constante de chaleur est celui des condensations et dilatations alternatives qui accompagnent les vibrations sonores et sont si rapides que la chaleur des molécules de l'air n'a pas le temps de se dissiper. Or, on sait que la vitesse du son observée exige que, dans ces variations de densité, la force élastique de l'air ou la pression qui lui sert de mesure, croisse ou diminue plus rapidement que la densité, mais dans un rapport moindre que sa seconde puissance. A la vérité, pour expliquer comment la force élastique varie dans ce phénomène, moins rapidement que le carré de la densité, on suppose que pendant la durée de chaque vibration de l'air, une

partie de la chaleur de ses molécules perd sa force répulsive et devient ce qu'on appelle chaleur latente, dont on détermine la quantité d'après la vitesse du son à laquelle on veut satisfaire (1). Mais la supposition que les particules d'une substance matérielle perdent et reprennent, suivant qu'on en a besoin, leur action mutuelle est trop vague pour continuer d'être admise dans la théorie de la chaleur; et l'explication que nous citons, n'a sans doute été donnée que parce qu'on regardait comme nécessaire la loi de pression proportionnelle au carré de la densité, dans le cas où la quantité de chaleur ne varie pas (2).

Maintenant, en calculant les pressions moléculaires, si l'on a égard aux espaces vides qui séparent les molé-

⁽¹⁾ Mécanique céleste, tome v, page 121.

⁽²⁾ On ne saurait admettre qu'il y ait, dans le calorique qui s'attache aux molécules des corps, deux parties distinctes, dont l'une soit douée d'une force répulsive, et l'autre en soit privée, et qui peuvent la perdre ou la retrouver sans qu'on sache ni pourquoi ni comment. Cette force est inhérente anx particules du calorique, et ne peut changer qu'avec leur nombre et leur distance. Chaque molécule d'un corps émet continuellement de la chaleur, qui s'en échappe sous forme rayounante, et qui en est détachée par l'action répulsive du calorique appartenant aux molécules environnantes et comprises dans une étendue insensible. Une partie de cette chaleur rayonnante est reçue par le thermomètre en contact avec la surface, s'il s'agit d'un solide, ou plongé dans son intérieur, s'il s'agit d'un liquide ou d'un gaz. Réciproquement, le thermomètre émet de la chaleur au dehors. S'il

cules, la pression s'exprimera par une somme qui ne se réduira pas nécessairement à une intégrale. Dans la supposition que les intervalles des molécules sont trèspetits par rapport à leur rayon d'activité, on pourra toujours concevoir la valeur de cette somme réduite en série très-convergente, qui procédera suivant les puissances croissantes de l'intervalle moyen, ou, ce qui est la même chose, suivant les puissances décroissantes de la racine cubique de la densité, et dont le premier terme sera la pression qui aurait lieu dans le cas d'une masse continue. J'ai donné, daus ce Mémoire, plusieurs exemples de cette réduction, au moyen de la formule connue d'Euler, pour exprimer les sommes en séries de coëfficiens différentiels, excepté le premier terme qui est une intégrale; formule qu'il a été facile d'étendre à

en perd à chaque instant autant qu'il en absorbe, il n'éprouve aucune variation de volume, et l'on dit alors qu'il est en équilibre de température avec le corps auquel on le compare. La température d'un corps, mesurée par les degrés du thermomètre, n'est donc autre chose que l'indication du rayonnement de ce corps. C'est un résultat composé qui dépend de la quantité de chaleur de ses molécules et de leur rapprochement plus ou moins considérable; quand l'une de ces données varie seule, la température doit aussi changer; mais quand elles varient toutes deux à la fois, c'est-à-dire, quand on introduit ou qu'on enlève de la chaleur, et qu'en même temps le corps se dilate ou se condense, il peut arriver que la température reste la même, sans que l'on soit en droit d'en conclure qu'une portion du calorique a perdu sa sorce répulsive. Nous reviendrons sur ce sujet dans une autre occasion.

des sommes multiples, comme celles dont les pressions dépendent. Il en résulte que, dans le cas où la pression est la même en tous sens autour du point M, sa valeur est de la forme:

$$a\rho^{2} + b\rho^{\frac{2}{3}} + c + d\rho^{-\frac{2}{3}} + \text{etc.},$$

relativement à la densité du corps. Les termes de cette série, à partir du troisième, paraissent devoir être insensibles et négligeables par rapport au second; mais la valeur de celui-ci peut être comparable à celle du premier terme, à cause que l'action moléculaire provient de deux forces qui agissent en sens contraires, et parce que cette action change de signe dans l'étendue de ses valeurs sensibles, Il est facile d'en imaginer beaucoup d'exemples; et ceux que l'on trouvera dans mon Mémoire ne peuvent laisser aucun doute sur ce point. Ainsi, dans les corps solides non cristallisés, dans les liquides et dans les gaz, si l'on appelle p la pression égale en tous sens qui répond à la densité p, il y a lieu de croire qu'on a

$$p = a \rho^2 + b \rho^{\frac{4}{3}};$$

a et b étant des coëfficiens qui ne dépendront que de la matière du corps et de sa-quantité de chaleur, en sorte que, pour un même corps, si la densité vient à changer de manière que la quantité de chaleur ne varie pas, ces coëfficiens ne varieront pas non plus; et, au contraire, si la densité reste la même, et que la température vienne à changer, a et b pourront rester constans ou varier suivant une loi qui ne nous est pas connue.

Les corps solides et les liquides pouvant conserver leur état sans le secours d'aucune pression extérieure,

il faut que la valeur de p puisse être nulle pour une valeur convenable de ρ, ce qui exige que les coëfficiens α et b soient de signes contraires. En désignant par α cette valeur particulière de la densité, et supposant que ρ devienne α(1+6) pour une pression donnée P, 6 étant une fraction très-petite dont on négligera le carré, on aura

$$a = \frac{3P}{4\alpha^26}, \ b = \frac{-3P}{4\alpha^{\frac{3}{3}}6},$$

où l'on voit que le coëfficient a sera postif, et que les valeurs absolues des deux termes de la pression seront très-grandes par rapport à leur dissérence. Dans les gaz, les coëfficiens a et b pourront être de même signe; et l'expérience prouve que b est positif dans le cas de l'air à la température ordinaire.

En effet, si l'on combine l'expression de p avec les lois de Mariotte et de M. Gay-Lussac, qui sont des données certaines de l'observation (1), on trouve

$$\gamma = 2 - \frac{4b}{3k^{\frac{2}{3}}(1+\omega\theta)^{\frac{2}{3}}p^{\frac{1}{3}}};$$

(1) D'après ces deux lois, on a, comme on sait, dans un gaz quelconque,

$$p = k\rho (1 + \omega \theta);$$
 (1)

le coëfficient k ne dépendant que de la nature du fluide. Soit q la quantité de chaleur contenue dans un gramme de de ce gaz; et considérons q comme une fonction inconnue de la densité p et de la pression p. Désignons par i l'accroissement de température qui aura lieu, soit quand q deviendra q+c, la pression p ne changeant pas, soit quand q de-

7 désignant le rapport de la chaleur spécifique d'un poids donné d'air sous une pression constante, à sa cha-

viendra q + c', la densité ρ restant la même; en supposant i très-petit, nous aurons :

$$c = \frac{dq}{d\rho} \frac{d\rho}{d\theta} i$$
, $c' = \frac{dq}{d\rho} \frac{d\rho}{d\theta} i$,

et, en vertu de l'équation (1),

$$\frac{d\rho}{d\theta} = \frac{-\rho\omega}{1+\omega\theta}, \quad \frac{dp}{d\theta} = \frac{p\omega}{1+\omega\theta};$$

d'où l'on conclut:

$$\rho \frac{dq}{d\rho} + p \gamma \frac{dq}{dp} = 0, \quad (2)$$

à causquie $c = c' \gamma$.

Maintenant supposons que p et ρ viennent p+p' et $\rho+p'$, sans que la quantité de chaleur q augmente ni ne diminue; p' et ρ' étant infiniment petits, on aura :

$$\rho'\frac{dq}{d\rho} + \rho'\frac{dq}{d\rho} = 0;$$

de plus, en différenciant l'équation $p = a \rho^{\bullet} + b \rho^{\frac{\bullet}{3}}$, qui a lieu dans ce cas, il vient:

$$p' = 2(a\rho + \frac{1}{3}b\rho^{-\frac{1}{2}})\rho' = 2(p^{-\frac{3}{3}}b\rho^{\frac{3}{3}})\frac{\rho'}{\rho};$$

on aura par conséquent:

T. XLII.

$$\rho \frac{dq}{d\rho} + 2(\rho - \frac{1}{3}b\rho^{\frac{2}{3}}) \frac{dq}{d\rho} = 0,$$

et, en vertu de l'équation (2),

$$p = 2\left(1 - \frac{2b\rho^{\frac{2}{3}}}{3p}\right) = 2 - \frac{4b}{3k^{\frac{2}{3}}(1 + \omega\theta)^{\frac{2}{3}}p^{\frac{1}{3}}}.$$

11

leur spécifique sous un volume constant; 6 représentant la température, a le coëfficient de la dilatation des gaz, et k le rapport de la pression à la densité qui répondent à 0 = 0 dans le fluide. Il est évident que 7 doit surpasser l'unité; car il faut sans doute une plus grande quantité de chaleur pour élever la température de l'air en le dilatant que sans changer son volume. La vitesse du son observée, dont $\sqrt{\gamma}$ est un sacteur, prouve que 7 doit être moindre que 2, et à peu près égal à ;; il faut donc que b soit positif, comme nous l'avons dit. Pour un poids donné d'un même fluide, ce coëfficient b dépendra uniquement de la quantité de chaleur; sa valeur changera, si l'on fait varier seulement la pression p ou la température θ; il demeurera constant, si ces deux quantités varient en même temps, de manière duc la quantité de chaleur este la même; et alors la dissérence 2 — 7 variera en raison inverse de la racine cubique du produit $p(1 + \omega \theta)^2$.

On verra, dans mon Mémoire que le coëfficient b doit être positif ou négatif, suivant que la fonction de la distance qui exprime l'excès de l'attraction de deux molécules sur la répulsion de leur calorique, est positive ou négative quand cette distance est nulle. D'ailleurs, pour que le second terme de la pression puisse avoir une valeur comparable à celle du premier, il est nécessaire que cette fonction change de signe dans l'étendue de ses valeurs sensibles, ainsi que je l'ai dit plus haut; si donc l'attraction l'emporte d'abo. d sur la répulsion, il faudra que la première force décroisse plus rapidement que la seconde, et vice versa; par conséquent, dans les corps solides et les liquides, l'attraction mutuelle des

molécules s'étend plus loin que la répulsion calorifique, et la première peut encore être sensible à des distances où la seconde a tout-à-fait disparu; mais, au contraire, dans l'air atmosphérique, et probablement dans fous les gaz, la théorie exige que l'attraction l'emporte d'abord sur la répulsion, pour décroître ensuite plus rapidement, et devenir insensible à des distances où la répulsion a encore lieu. Sur ce point, il convient de rectifier l'opinion que j'avais adoptée à la fin du n° 16 de mon Mémoire sur l'équilibre des fluides, et dans la suite de ce Mémoire. On devra aussi se rappeler que nous comprenons dans l'attraction de deux molécules, non-seulement l'action mutuelle de la matière pondérable, mais encore l'action de la matière de l'une sur le calorique de l'autre.

Avant de calculer les pressions dans les fluides en repos ou en mouvement, je me suis attaché à faire ressortir toutes les différences qui existent entre ces corps et les solides. Voici ce que j'ai dit à ce sujet:

Lorsque la forme d'un corps solide est changée, et que ses molécules sont déplacées par des forces quelconques, agissant dans son intérieur ou à sa surface, tous les points matériels qui étaient primitivement situés sur une même ligne droite, d'une longeur insensible, sont encore en ligne droite après leurs déplacemens. Si M et M' sont les centres de gravité de deux molécules extrêmement rapprochées l'une de l'autre, la droite MM' rencontre la même série de molécules dans les deux états successifs du corps; par conséquent, l'augmentation ou la diminution de longueur qu'elle subit, comparée à sa longueur primitive, fait connaître la dilatation ou la contraction linéaire du corps suivant

la direction MM'. Il arrive, en général, que la contraction, positive ou négative, est dissérente en dissérens sens autour d'un même point M, et qu'il y a même dilatation dans un sens et contraction dans une autre direction. En même temps, la pression exercée sur un plan passant par le point M, varie avec la direction de ce plan; mais, dans le cas particulier où la contraction linéaire est la même en tous sens, la pression est aussi la même et normale au plan sur lequel elle s'exerce; et réciproquement, la pression ne peut être normale et constante autour du point M, sans que la contraction linéaire ne soit aussi la même et de même signe, suivant toutes les directions autour de ce point. Ces propositions sont démontrées dans mon Mémoire.

Il n'en est plus ainsi relativement aux fluides. Lorsque les molécules d'un fluide homogène ou hétérogène, sont sollicitées par des forces données, ou qu'une pression est exercée à la surface, il se comprime ou se dilate également en tous sens autour de chacun de ses points. Une droite MM', aussi petite qu'on voudra, qui joint deux points du fluide, ne rencontre plus les mêmes molécules avant et après l'application de ces forces. Une partie des molécules qu'elle traversait d'abord reste sur cette droite; une autre partie s'en écarte de différens côtés, et d'autres molécules viennent s'y ranger; d'où il résulte que l'allongement ou le raccourcissement de la droite MM' ne peut pas faire connaître la dilatation ou la contraction linéaire du fluide suivant sa direction, et qu'il est même possible que le fluide change de forme, sans qu'il y ait contraction on dilatation dans aucune de ces parties, ce qui n'a jamais lieu à l'égard des corps solides. Après les déplacemens de ses molécules, un fluide se trouve donc constitué autour de chaque point M, comme il l'était auparavant; et l'on doit se représenter les molécules comprises dans la sphère d'activité de M, comme un système qui reste semblable à lui-même, et qui est seulement construit sur une plus petite ou sur une plus grande échelle, en considérant toutesois ce système dans son état moyen, abstraction faite des irrégularités de la distribution des molécules dont il est composé. D'un point M à un autre, la contraction ou la dilatation, égale en tous sens, varie d'ailleurs, dans l'intérieur du finide, suivant des lois dépendantes de sa nature et des forces qui lui sont appliquées; ou, autrement dit, leur intervalle moyen, tel qu'il a été défini précédemment, est une fonction des coordonnées du point M auquel il répond, qui dépend de la nature du fluide dans son état naturel, et se change ensuite en une autre fonction, dont la forme résulte de la nature du fluide et des forces données en fonctions de ces mêmes coordonnées.

Les fluides jouissant de la propriété de se contracter ou de se dilater également en tous sens autour de chacun de leurs points, il s'ensuit que la pression est aussi la même sur tous les plans passant par un point intérieur, et normale à chacun de ces plans, du moins quand on néglige les variations de la matière du fluide et de l'intervalle moyen de ses molécules, dans l'étendue de leur sphère d'activité. Ainsi qu'on vient de le dire, ces deux propriétés sont intimement liées l'une à l'autre; et la seconde ne peut s'observer, sans que la première n'ait lieu en même temps. Le principe de l'égalité de pression

en tous sens étant regardé comme un fait d'expérience, que l'on a pris jusqu'à présent pour base de l'hydrostatique, nous pourrions aussi considérer la propriété des fluides, de se reconstituer toujours semblablement à eux-mêmes autour de chaque point, comme une donnée ou une conséquence nécessaire de l'observation; mais il est bon de se rendre raison, à priori, de cette propriété fondamentale des fluides, qui les distingue essentiellement des corps solides.

La propriété dont il s'agit peut être attribuée à la parsaite mobilité des molécules, résultant de ce qu'elles sont sphériques, ou assez éloignées les unes des autres pour que leur forme n'ait aucune influence sensible sur leur action mutuelle, ni par conséquent sur leur arrangement dans l'étendue de la sphère d'activité moléculaire. On conçoit, en effet, que, dans cette hypothèse, si l'on exerce une pression quelconque à la surface d'un fluide, il ne pourra pas arriver qu'il se contracte inégalement en des sens dissérens; car il n'y aurait aucune cause particulière qui pût retenir les molécules dans les directions où elles seraient le plus resserrées; et si des contractions inégales avaient lieu, ce ne pourrait être qu'un état d'équilibre instable, qu'on doit regarder comme physiquement impossible. Au contraire, si le fluide est d'abord dans un état d'équilibre subsistant, et qu'on y applique de nouvelles forces quelconques, il est évident que le second état d'équilibre, auquel il parviendra pour obéir à ces forces, sera stable comme l'état primitif, si le nouvel arrangement de ses molécules autour de chaque point, est semblable à celui qui avait lieu auparavant, ainsi qu'on vient de l'expliquerCe raisonnement convient également à l'intérieur du fluide et à la couche superficielle qui le termine, pourvu qu'elle ne soit pas en contact avec un corps solide et adhérente à sa surface. Ainsi, dans cette couche dont l'épaisseur est comparable au rayon d'activité moléculaire, et où la compression varie très-rapidement et n'est pas la même qu'à une profondeur sensible, si l'on considère un point M dont la distance à la surface extérieure soit une aussi petite partie qu'on voudra de son épaisseur totale, mais néanmoins très-grande eu égard aux intervalles des molécules, la dilatation ou la contraction linéaire sera égale en tous sens autour de M, comme autour de tout autre point situé dans l'intérieur du fluide.

Dans les corps solides, cristallisés ou non, la cause particulière qui retient les molécules sur les directions où elles sont plus ou moins resserrées, ne peut être que la partie de leur action qui dépend de leur forme et de leur situation relative. Si l'on écarte les molécules par nne addition de calorique, cette force secondaire diminue, en général, plus rapidement que l'autre partie de leur action mutuelle: son effet peut devenir insensible, et le corps passe alors à l'état fluide. Dans les corps qui ne sont pas élastiques, c'est sans doute cette même force secondaire qui maintient les molécules dans les positions où des forces étrangères les ont amenées, et chaque corps, sous la forme qu'elles lui ont fait prendre, après même que ces forces ont cessé d'agir. Quoi qu'il en soit, la force secondaire dont il est question est nécessaire à la stabilité de l'équilibre des molécules dans les corps solides; ce qui n'empêche pas qu'on n'en puisse faire abstraction, comme on l'a expliqué plus haut, dans le cas des corps non cristallisés, lorsqu'il s'agit de cal-culer l'action mutuelle de deux parties, de grandeurs insensibles, qui comprennent cependant des nombres extrêmement grands de molécules.

Si un fluide est en contact avec un corps solide, susceptible d'agir sur ses molécules, cette action produira une compression particulière qui pourra se transmettre de proche en proche jusqu'à une distance extrêmement petite, mais sensible, de la surface du solide, quoique l'action immédiate de ce corps n'ait lieu qu'à des distances insensibles. Il se peut que dans l'épaisseur de cette couche, ainsi comprimée, le fluide perde sa fluidité; ou, autrement dit, il est possible que ses molécules soient assez rapprochées les unes des autres, pour que leur force influe sur leur action mutuelle, comme dans les corps solides. Dans cette hypothèse, la contraction linéaire et, par suite, la pression moléculaire n'y seront plus égales en tous sens autour de chaque point; et c'est sans doute ce qui a lieu dans la couche extrêmement mince, qui s'attache à un corps mouillé par un liquide et ne coule plus le long de sa surface; ce qui est un effet distinct de l'adhésion apparente, due à la même cause que les phénomènes de la capillarité.

D'après les dissérences essentielles entre les fluides et les solides que nous venons de signaler, on conçoit que le problème de l'équilibre n'est pas le même pour ces deux espèces de corps. Dans le cas des corps solides, il y a trois inconnues qui sont les déplacemens de chaque point intérieur, suivant trois directions rectangulaires; et, au moyen de ces inconnues, on pourra satisfaire aux

trois équations d'équilibre communes à tous les points du corps, quelles que soient les forces données qui leur son appliquées. Les valeurs de ces déplacemens, en fonctions des coordonnées primitives du point M auquel ils répondent, feront connaître la position subséquente de ce même point M, considéré isolément. Mais, dans le cas des fluides, on voit, par ce qui précède, qu'il n'y aura pas lieu de déterminer le changement de position de chaque molécule isolée : il n'y aura qu'une seule inconnue, savoir, l'intervalle moyen des molécules, pour satisfaire aux trois équations d'équilibre relatives à l'intérieur du fluide; et, pour cette raison, l'équilibre ne sera pas possible, à moins que les forces données en fonctions des coordonnées d'un point quelconque ne soient telles que ces trois équations se réduisent à une seule; ce qui restreint la généralité de ces fonctions.

Le problème du mouvement est aussi très-dissérent dans ces deux cas. Lorsqu'il s'agit d'un corps solide, les équations dissérentielles du mouvement de ses molécules se déduisent immédiatement de celles de l'équilibre, par le principe général de la dynamique. Mais, relativement aux sluides, il faut avoir égard à une circonstance qui ne peut insluer que sur leur mouvement, et nullement sur leur équilibre.

En effet, lorsque les molécules d'un fluide se déplacent, elles emploient un certain temps, quelque petit qu'on le suppose, pour parvenir, autour de chaque point, à une disposition semblable à leur arrangement primitif, et pour exercer de nouveau une pression égale en tous sens. Pendant ce très-court intervalle de temps,

qui peut être néanmoins très-différent pour les différens fluides, la pression n'est pas nécessairement la même suivant toutes les directions; toutesois il serait im sible de s'en apercevoir dans l'état d'équilibre qui ne s'observe qu'après que cet intervalle de temps est écoulé. Mais, dans le cas du mouvement, la position respective des molécules changeant sans cesse, on comprend que la considération du temps dont il s'agit peut donner lieu à une modification dans le principe de l'égalité de pression en tous sens, et dans la sorme des équations dissérentielles qui s'en déduisent. C'est ce qui arrive en effet; et c'est à cette circonstance que sont dus les nouveaux termes que j'ai introduits dans les équations générales du mouvement des fluides. On ne doit pas confondre l'esset que je viens d'indiquer avec la viscosité des fluides imparfaits. L'esset dont il est question peut avoir lieu dans les liquides qui n'ont aucune viscosité sensible, et même dans les fluides aériformes, où il est surtout nécessaire d'y avoir égard, lorsque leurs vibrations deviennent extrêmement rapides. La viscosité est ce qui empêche les liquides où elle existe, d'exercer, après un intervalle de temps plus ou moins court, une pression égale en tous sens; on peut l'attribuer à une influence de la forme des molécules sur leur action mutuelle, et regarder les fluides visqueux, comme une sorte d'intermédiaire entre les corps solides et les fluides parfaits qui sont les seuls fluides dont je me suis occupé dans ce Mémoire.

En calculant la pression due à l'action moléculaire dans un fluide, j'ai dû avoir égard aux variations, soit de la matière du fluide, soit de l'intervalle moyen de ses (171)

molécules, dans l'étendue de leur sphère d'activité; car les termes qui en résultent ne sont point insensibles : ils sont du même ordre de grandeur que la partie de la pression qui dépend de la courbure des surfaces, et à laquelle sont dus, comme on sait, les phénomènes de la capillarité. En tenant compte de ces variations et de la forme de la surface, la pression dans l'intérieur d'un fluide en équilibre se compose de deux parties, l'une normale à la surface pressée et égale en tous sens autour d'un même point, l'autre qui n'est ni normale à cette surface, ni indépendante de sa direction. On prouve, par une analyse assez délicate, que les composantes de la seconde partie, agissant sur une portion du fluide de forme quelconque, se détruisent sans le secours d'aucune autre force ; en sorte que, pour obtenir les équations d'équilibre, relatives à l'intérieur d'un fluide, il suffit de considérer, ainsi qu'on le fait ordinairement, la pression normale et égale en tous sens, et les forces étrangères et données qui agissent sur toutes ses molécules. A cet égard, je n'ai fait que répéter ce qui se trouvait déjà dans mon précédent Mémoire sur l'équilibre des fluides.

RECHERCHES sur la Bile.

PAR MT HENRI BRACONNOT, Correspondant de l'Institut.

La bile, en raison du rôle important qu'elle joue dans l'économie animale, est un des liquides animaux sur lesquels en a le plus travaillé; mais, malgré le nombre et l'habileté des chimistes qui s'en sont occupés, il faut convenir que nos connaissances sur cette humeur sont encore bien imparfaites.

Les anciens médecins auxquels il importait tant de bien connaître la bile, la considéraient comme un savon, et ses propriétés alcalines et détersives étaient bien propres à justifier cette opinion que je trouve exacte, quoiqu'elle n'ait point été admise par plusieurs chimistes célèbres de notre époque, tels que MM. Fourcroy, Thenard, Berzelius (1).

Dans les essais que je vais présenter, je n'examinerai que la matière qui constitue essentiellement la bile de bœuf, c'est-à-dire, le picromel, et je négligerai les autres principes qui paraissent sussissamment connus.

Du Picromel de bœuf.

Le picromel, admis au nombre des principes immédiats neutres des animaux, m'a paru se comporter comme un acide faible saturant jusqu'à un certain point les alcalis, et formé de plusieurs substances liées entre elles par une puissante affinité. C'est d'après cette manière de l'envisager que j'ai tenté sur lui plusieurs expériences qui m'ont conduit à en séparer les principes suivans.

De la matière grasse du Picromel de bouf.

Il m'a été facile de constater la présence de cette matière dans le picromel, en le faisant dissoudre à chaud

⁽¹⁾ Annales de Chimie, t. LXXI, p. 220.

dans une petite quantité d'alcool pour lui donner une consistance mielleuse, et en l'agitant ensuite avec de l'éther, qui s'est chargé d'une matière grasse, acide, ayant la consistance de l'axonge. Comprimée dans du papier gris, elle a été partagée en deux corps distincts, l'un très-blanc, plus dur que la cire, pulvérulent, soluble en toutes proportions dans l'alcool chaud, cristallisant en aiguilles fines, soyeuses, entrelacées, et susibles à environ 60° centig.; c'était évidemment de l'acide margarique. La matière huileuse dont le papier gris était imprégné a été enlevée très-facilement avec de l'eau rendue alcaline par un peu d'ammoniaque, et la liqueur chaussée avec un acide a abandonné de l'acide oléique susible à la température de l'air ambiant, d'un jaune brunâtre, et d'une odeur de bile assez remarquable. Il est maniseste que ces deux corps gras étaient, dans la bile, combinés, du moins en partie, avec la soude et à l'état de véritable savon, et il est inutile de faire observer qu'ils ne sont point dus à la réaction de l'éther sur le picromel. D'ailleurs, j'ai aussi reconnu la présence de l'acide margarique dans la bile de bœuf, en la précipitant par l'acétate de plomb pour en séparer le mucus, et en y ajoutant un peu d'acide sulfurique affaibli pour éliminer l'excès de plomb; la liqueur, évaporée ensuite en consistance sirupeuse, puis abandonnée à ellemême, a laissé déposer le picromel; mais le liquide surnageant était troublé par une quantité remarquable d'une matière très-blanche qui avait les propriétés de l'acide margarique; cependant ses cristaux semblaient plus prononcés; elle s'est d'ailleurs dissoute en toute proportion dans l'alcool chaud, qui l'a laissé déposer en partie par

le refroidissement sous la forme de grains, lesquels, examinés au microscope, paraissaient formés par la réunion d'une multitude innombrable de prismes tétraèdres, courts, aplatis, parfaitement transparens, tronqués obliquement ou quelquesois surmontés d'un sommet dièdre. Au reste, cette matière a commencé à se fondre au 59° centig. C'était donc de l'acide margarique trèspur. Je ne dois pas oublier de rappeler que M. Chevreul avait déjà reconnu dans la bile de porc et d'ours une matière grasse, qui lui a paru formée d'acides oléique et margarique. J'avais tenté de séparer ces acides gras de la bile de bœuf, en y versant un excès d'acide acétique; mais le dépôt floconneux, bien lavé et traité à plusieurs reprises par l'alcool, ne m'a donné qu'un léger résidu fragile, d'un aspect résineux, qui n'ossrait rien de gras. Ainsi, malgré la présence d'un véritable savon dans la bile, les acides oléique et margarique n'ont pu en être séparés par l'acide acétique; ils étaient donc retenus en dissolution par les autres principes du picromel. Ayant fait chausser du picromel avec moitié de son poids d'acide margarique et une certaine quantité d'eau, j'ai obtenu une dissolution limpide et parfaite à la température de 45°; mais, par le refroidissement, elle s'est troublée et a pris la consistance d'une pommade bien homogène. Des taches d'huile et de suif, faites sur un tissu et frottées avec cette bouillie, ont entièrement disparu; un morceau de suif y a aussi été délayé sacilement.

Cette observation ne restera pas saus quelques applications pour les arts. Au reste, le suif, le picromel et l'eau, chaussés ensemble, n'ont montré aucune disposition à s'unir.

De la Résine du picromel de bouf.

Les anciens désignaient sous le nom de résine de bile le picromel précipité de sa dissolution par les acides; et, quoique ce dépôt ne puisse être comparé à une résine, du moins son aspect, poissant et soyeux comme la térébenthine cuite, pouvait y faire soupçonner l'existence d'un corps résineux. Cependant, d'après M. Berzelius, la bile ne contient pas de résine, et la substance, que M. Thenard avait comparée à une résine, n'est, suivant le chimiste suédois, qu'une combinaison de la matière colorante verte de la bile avec l'acide qui a servi à la précipiter (1).

Si dans une dissolution aqueuse de picromel on verse de l'eau de baryte, et qu'on étende ensuite le mélange de beaucoup d'eau, il se trouble et laisse déposer une matière floconneuse formée par la combinaison d'une résine avec la baryte. Ayant fait dissoudre dans l'eau 3 grammes de picromel et 0,5 grammes de savon de Marseille, j'ai remarqué qu'un excès d'acide acétique versé dans cette liqueur n'en trouble point la transparence; mais, par l'addition d'une grande quantité d'eau, elle devient lactiforme, et peut s'éclaircir de nouveau en y ajoutant de la dissolution de picromel et de savon, rendue acide par le vinaigre. La liqueur lactiforme, jetée sur un filtre, y a laissé une matière poissante d'un jaune-verdâtre et presque sans amertume, qui s'est

⁽¹⁾ Annales de Chimie, t. LXXI, p. 220.

dissoute dans l'alcool. Celui-ci a laissé, après son évaporation, une matière transparente, assez fragile, qui
avait tout-à-fait l'aspect d'une résine, et ne paraissait
point retenir d'acides gras du savon employé. Ceux-ci
étaient donc retenus dans la liqueur par le picromel,
qui avait seulement abandonné une quantité correspondante de résine; mais, n'ayant pu obtenir ainsi qu'une
petite partie de celle contenue dans le picromel, j'ai cru
devoir employer des moyens plus énergiques pour
rompre une combinaison aussi intime. Afin de parvenir
à ce but, j'ai eu recours aux acides plus ou moins concentrés, qui m'ont offert le résultat que j'attendais.

Séparation de la résine des autres principes du picromel de hœuf, par l'acide sulfurique.

Si on broie une petite quantité de picromel avec de l'acide sulfurique concentré, il s'y dissout sans changer de couleur au moment du mélange; mais, quelque temps après, il preme une couleur rouge très-vive, qui passe au violet, puis au bleu, ensuite au vert, et enfin au jaune de bile à mesure que l'acide attire l'humidité de l'air. Alors il se dépose un sédiment divisé, et la liqueur transparente est presque incolore. Lorsqu'on verse de l'eau dans la liqueur bleue, il s'y forme un précipité de la même couleur; si on en imprègne un morceau de papier, et qu'on l'expose ensuite avec précaution à la chaleur, il prend une belle nuance pourpre qui devient bleue en attirant l'humidité, et repasse au rouge en l'approchant de nouveau de la chalcur, et ainsi alternativement. Ces phénomènes de coloration sont sort remarquables; je les avais déjà observés dans l'urine d'un ictérique, et

surtout dans le liquide jaune bilieux, épanché dans la cavité abdominale; mais dans un ordre inverse de celui que je viens d'indiquer (1). Ils rappellent aussi la bile bleue que l'on a vue dans le serpent à sonnette.

10 grammes de picromel en poudre ont été broyés pour les dissoudre dans une quantité suffisante d'acide sulfurique du commerce, médiocrement concentré, et on a abandonné le mélange à lui-même pendant 11 jours. L'acide, en attirant peu à peu l'humidité, a abandonné une masse abondante d'un rouge sanguin qui, d'abord filante comme la térébenthine, a pris ensuite une consistance très-ferme comme de la cire. Cette matière, après avoir été mise en ébullition à huit reprises dissérentes avec de l'eau pour la priver de l'acide sulfurique qu'elle retenait à l'état de faible combinaison, a repris la couleur verte primitive et l'aspect satiné du picromel précipité de sa dissolution par l'acide sulfurique; mais, ayant été soumise à plusieurs autres lavages à l'eau bouillante, elle a fini par s'y laisser délayer entièrement en formant une sorte d'émulsion, laquelle, suffisamment étendue d'eau, passait trouble à travers le siltre, moussait comme de l'eau de savon, et donnait un coagulum abondant avec l'eau de baryte. Ce liquide émulsif ayant été mis en évaporation, la résine s'en est séparée sous la forme de pellicules poissantes d'un jaune verdâtre, qui étaient miscibles à l'eau comme auparavant. Soupçonnant que cette propriété pouvait être due à la présence d'une petite quantité de matière amère encore retenue par la résine, on a dissout celle-ci par l'alcool, et on a fait

⁽¹⁾ Journal de chimie médicale; 1827.

ì

chausser le tout avec un peu de carbonate de baryte; une petite partie de la résine, unie à du principe amer. s'est déposée en combinaison avec la baryte, sous la sorme d'une matière glutineuse, et le liquide alcoolique, évaporé, a offert une résine qui ne se laissait plus délayer par l'eau. Tout compris, son poids était de 8,7 gram. pour les 10 grammes de picromel employé; ce qui est d'autant plus remarquable, que j'ai dû nécessairement éprouver quelques pertes.

Propriétés de la résine de picromel de bœuf.

Cette résine obtenue ainsi que je viens de le dire, est inaltérable à l'air, d'un jaune brunâtre, parfaitement transparente, très-fragile, d'une cassure brillante, spécisiquement plus pesante que l'eau, susceptible de se rédnire en poudre sans s'agglutiner; elle brûle avec beauconp de flamme et de fumée, ne conduit pas l'électricité, et s'électrise négativement par le frottement comme la poix résine, dont elle a l'aspect et à peu près la même fusibilité; toutesois, étant mâchée, elle se ramollit un peu en s'attachant aux dents, et développe dans la bouche une légère amertume, comme la plupart des résines. Elle est d'ailleurs parfaitement insoluble et immiscible dans l'eau froide ou bouillante, mais l'alcool la dissout avec beaucoup de facilité et en toutes proportions; il en résulte une liqueur transparente que l'eau précipite abondamment, et qui peut donner un beau vernis étant appliquée sur la surface des corps.

La résine de picromel se dissout dans l'acide sulsurique concentré, qui peut facilement la convertir en manin artificiel. Cette dissolution, d'une couleur jaunêtre, devient un peu rougeatre en attirant l'humidité, puis d'un vert foncé comme la bile. Cette résine est aussi convertie en tannin artificiel par l'acide nitrique. L'acide acétique la dissout facilement à chaud. Elle est partiellement soluble dans l'huile de térébenthine bouillante, d'où elle se sépare en partie par le refroidissement. Elle est aussi beaucoup moins soluble dans l'éther que dans l'alcool, et peut s'unir au soufre.

On voit que les propriétés que je viens d'exposer appartiennent à la famille nombreuse des substances végétales désignées sous le nom de résines.

Il ne nous reste plus qu'à saire connaître le caractère spécifique de la résine du picromel; il consiste dans la faculté qu'elle possède de saturer les alcalis en jouant le rôle d'un acide.

Si on fait dissoudre cette résine dans l'ammoniaque affaiblie, et qu'on fasse évaporer à siccité, il reste une combinaison transparente entièrement soluble dans l'eau. Cette liqueur rougit le papier teint en bleu par le tournesol, et mousse comme de l'eau de savon. Les acides y forment un précipité abondant. Nous avons déjà vu que le picromel lui-même saturait jusqu'à un certain point les propriétés de la potasse.

La résine de picromel, chaussée avec de la morphine et de l'eau, donne aussi une dissolution savonucuse, qui est abondamment précipitée par les acides.

Unie à la quinine, elle produit une combinaison insoluble dans l'eau. Examen de la liqueur acide sulfurique séparée de la résine du picromel.

Cette liqueur, réunie aux lavages de la résine, devait contenir les autres principes du picromel. Elle paraissait légèrement rougeâtre par transmission, et verdâtre par réflexion. Saturée par du carbonate de chaux, filtrée et évaporée, elle a laissé une matière très-amère, un peu douceâtre, moins cependant que le picromel, déliquescente, qui a été reprise par l'alcool pour en séparer le sulfate de chaux. Redissoute dans l'eau, cette matière n'est pas sensiblement précipitée par l'acide sulfurique. Elle dissout avec beaucoup de facilité la résine acide de la bile dont nons venous de parler, et régénère le picromel qui alors peut être précipité abondamment par l'acide sulfurique, sous la forme poissante qu'on lui connaît lorsqu'il est uni aux acides.

Si, au lieu de chercher à reformer le picromel par l'union de cette matière douce-amère avec la résine, on augmente la proportion de celle-ci, alors on obtient une liqueur lactiforme homogène, qui est entièrement précipitée en flocons par les acides. Délayée avec de l'acide margarique et de l'eau, elle produit aussi une sorte d'émulsion que les acides précipitent.

Soupçonnant, dans cette matière amère légèrement donceâtre, l'existence de deux principes distincts, je l'ai traitée par l'alcool concentré, mélangé d'éther, qui effectivement la partage en deux parties, dont l'une insoluble, beaucoup moins amère et plus sensiblement sucrée, a été reprise par l'eau.

Elle a produit, avec l'infusion de galle, un précipité

assez abondant, divisé, dû, à ce qu'il m'a semblé, à une matière animale étrangère. Elle était aussi abondamment précipitée par l'eau de baryte; mais le sulfate de fer peroxidé n'y a produit aucun changement. Traitée par l'acide nitrique, elle a encore donné une petite quantité de résine.

L'alcool éthéré, chargé de la portion soluble, a laissé, après son évaporation, une matière déliquescente d'une amertume franche très-prononcée et sans arrière-goût sucré. Sa dissolution dans l'eau était aussi précipitée par l'infusion de galle et par l'eau de baryte; mais l'acétate de plomb n'y a produit aucun changement, non plus que l'acide sulfurique; mais, après avoir été chaussée avec la résine acide du picromel qu'elle a facilement dissoute, l'acide sulfurique a séparé de la liqueur un dépôt abondant qui avait tout-à-sait l'aspect du picromel précipité par les acides. Avec la poix résine je n'ai point obtenu le même résultat. Ce qui me restait de cette matière amère a été mis en ébullition avec de l'eau et un peu de magnésie. Le dépôt, recueilli et lavé, a été traité par l'alcool bouillant. Un papier de tournesol, rougi par un acide et plongé dans cette liqueur filtrée, a repassé au bleu en le laissant sécher à l'air; d'où il paraît que l'alcool retenait une matière alcaloïde: eu esset, il a laissé après son évaporation un résidu très-amer, mais en si petite quantité que je n'ai pu l'examiner.

Il me paraît résulter des expériences qui précèdent, que le picromel est essentiellement formé, pour la majeure partie, d'une résine acide fort remarquable, unie intimement à deux principes, dont l'un est sucré et l'autre très-amer et de nature alcaline.

Action de l'acide nitrique sur le picromel de bouf.

Si, dans une dissolution aqueuse de picromel, même assez étendue, on ajoute un peu d'acide nitrique et qu'on abandonne le mélange pendant plusieurs jours, l'acide nitrique, en réagissant sur les principes sucré et amer, les décompose lentement avec effervescence, et la résine est mise en liberté.

10 grammes de picromel, dissous dans 30 grammes d'eau avec 20 grammes d'acide nitrique à 45°, ont donné des vapeurs rutilantes, en abandonnant la plus grande partie de la résine qui a été séparée de la liqueur acide. Celle-ci, rapprochée presqu'à siccité, a laissé un résidu, lequel, redissous dans l'eau alcoolisée, a laissé une poudre blanche qui n'était autre chose que du sulfate de chaux. La liqueur, séparée du sédiment, a donné par l'évaporation une matière d'apparence huileuse astringente, qui était précipitée par la colle de poisson. Mise en ébullition pendant long-temps avec de l'eau et du carbonate de plomb, la liqueur, filtrée et évaporée, a laissé un extrait jaunâtre, attirant l'humidité, ne contenant que des traces d'oxide de plomb, qui se sont déposées lorsque j'ai redissous la matière dans l'eau. Cette liqueur n'était point troublée par la gélatine, mais un précipité abondant se manisestait aussitôt par l'addition au mélange d'un peu d'acide nitrique ou muriatique affaibli. La même liqueur était aussi précipitée par le sulfate de ser peroxide et par l'infusion de galle. Au reste, cette matière, qui n'était qu'en partie soluble dans l'alcool rectifié, semblait contenir un principe animalisé; car, ayant été chaussée dans un tube de verre dans lequel j'avais introduit du papier de tournesol rougi par un acide, elle l'a sait repasser au bleu.

Le carbonate de plomb que l'on avait sait bouillir avec la matière d'apparence huileuse, lavé et traité par l'acide sulsurique assaibli, a sourni une quantité notable de tannin artissiciel.

Ainsi, de la réaction de l'acide nitrique sur le picromel est résulté: beaucoup de résine, du tannin artificiel, et une matière d'apparence animale qui seule n'est point précipitable par la gélatine, mais le devient par l'intermédiaire d'un acide. Au reste, comme avec la plupart des résines, il ne s'est point produit d'acide oxalique, ni d'acide mucique; ce qui prouve que le picromel ne contient point de sucre de lait, que l'on a supposé gratuitement dans la bile.

Décoloration du picromel; tentative pour en séparer la matière sucrée.

La chaux, le peroxide de ser hydraté, l'oxide de plomb, la baryte que l'on fait bouillir avec le picromel, le décolorent complètement en s'emparant de la matière verte et d'une portion de la résine.

On sait qu'en versant du sous-acétate de plomb dans la dissolution de picromel, il s'y forme un précipité blanc abondant, qui n'est point, comme on le pense, le résultat de l'union du picromel avec l'oxide de plomb, mais bien une combinaison entièrement soluble dans l'alcool, dans laquelle le picromel joue le rôle d'un acide, et le sous-acétate de plomb celui d'un alcali. Si

on la fait bouillir avec de l'eau à plusieurs reprises, elle s'y liquétie en prenant une couleur brunâtre et sans paraître s'y dissondre. Cependant les liqueurs réunies avaient une saveur sucrée assez franche, et ne contenaient que des vestiges de plomb. Evaporées, elles ont fourni un résidu, lequel, repris par l'alcool, a donné une matière incolore qui ressemblait à la plus belle gomme arabique. Sa saveur était celle du jus de réglisse. Elle paraissait ne retenir presque plus de résine, car sa dissolution aqueuse était peu troublée par les acides sulsurique et nitrique; cependant, étant chaussée avec ce dernier, elle en a encore fourni une quantité notable avec dégagement d'acide nitreux. Elle peut aussi facilement dissoudre la résine acide de la hile, et alors la liqueur est précipitée abondamment par l'acide sulfurique, comme le picromel. La même matière sucrée incolore ne paraît éprouver aucun changement avec l'acide sulfurique concentré, au moment du mélange; mais, à mesure qu'il attire l'humidité, il prend une belle couleur pourpre qui passe au violet, puis au bleu, et peut se dissoudre presque entièrement dans l'eau en ne laissant déposer qu'une petite quantité de résine; d'où il paraît résulter que les changemens remarquables de couleurs qu'éprouve le picromel de la part de l'acide sulfurique peuvent être attribués au principe sucré, que, au reste, je n'ai point la prétention d'avoir complètement isolé.

Je crois pouvoir conclure des expériences que je viens de présenter :

1°. Que la bile est un véritable savon, ainsi que l'avaient établi les anciens médecins;

- 2°. Que le picromel de contient:
- 1°. Une résine acide particulière, qui en constitue la plus grande partie;
 - 2°. De l'acide margarique;
 - 3°. De l'acide oléique;
 - 4°. Une matière animale;
 - 5°. Une matière très-amère de nature alcaline;
- 6°. Un principe sucré incolore, qui devient pourpre, violet et bleu par l'acide sulfurique;
 - 7°. Enfin, une matière colorante.

Nancy, le 17 octobre 1829.

Nouvelles Observations sur l'iridium et l'osmium.

PAR M' J.- J. BERZELIUS.

(Faisant suite au Mémoire imprimé dans ces Annales, tome x1.)

Le résidu de la dissolution de la mine de platine dans l'eau régale contient une certaine quantité de grains plus ou moins arrondis, à surface inégale et rude. Ces grains ne sont pas de même nature que les petites écailles cristallines, brillantes, et d'un blanc d'argent d'osmiure d'iridium que l'on trouve dans quelques mines de platine de l'Ural, par exemple, dans celles d'Ekaterinenburg, Slatoust et Kischene, et quoiqu'ils contiennent de l'osmium, ils paraissent en renfermer moins que l'osmiure d'iridium cristallisé. Leur densité, après avoir été traités par l'eau régale, et dépouillés par des

lavages des parties les plus énues, a été trouvée de 15,78; tandis que celle des grains brillans et cristallins de l'osmiure d'iridium s'élève jusqu'à 18,644. C'est proprement avec ce dernier que les expériences que j'ai fait connaître précédemment ont été faites. Depuis, j'ai reçu de Saint-Pétersbourg du résidu de la dissolution de la mine de platine dans l'eau régale duquel j'ai séparé plus de 100 grammes de ces grains arrondis; je les ai traités moins dans l'intention de déterminer exactement leur composition, que dans celle de préparer une quantité des métaux rares qu'ils renferment suffisante pour l'étude de leurs propriétés. J'ai cependant cru reconnaître qu'ils renserment beaucoup moins d'osmium que · les grains cristallins, et qu'ils le donnent plus difficilement. En outre, dans le traitement de ces grains, on obtient plusieurs substances qui, à la vérité, ne leur appartiennent point, mais dans un mélange si intime qu'on ne peut les en séparer. Ces substances sont : l'acide titanique, l'acide chromique ou l'oxide de chrôme, la zircone et l'oxide de fer, provenant visiblement du chromure de fer, du titanure de fer et des hyacinthes qu'on ne peut distinguer à l'œil des autres grains, ni séparer par des lavages.

J'ai trouvé que, pour séparer l'osmium de la masse calcinée avec le salpêtre, la méthode suivante réussit beaucoup mieux que celle que j'ai donnée dans mon dernier travail. On délaye la masse dans l'eau, de manière à dissoudre les sels; on met le mélange dans une cornue tubulée, et on décante le liquide lorsqu'il est devenu clair. On ajoute une nouvelle quantité d'eau, qu'on sépare comme la première. Les liquides décantés contien-

nent des sels à base de potasse, formés par les acides nitrique, chromique et silicique, le sesqui-oxidule d'iridium et le binoxide d'osmium; les derniers cependant en petite quantité. Par la distillation avec l'acide hydrochlorique dans une retorte, on obtient tout le binoxide d'osmium.

Le résidu insoluble dans la retorte tubulée peut être traité soit par l'acide hydrochlorique, soit par l'acide nitrique.

Traitement par l'acide hydrochlorique. On ajoute assez d'acide pour disseudre tout ce qui est susceptible de l'être, et on distille au bain-marie jusqu'à ce que la preuve de liquide prise par la tubulure de la retorte n'ait plus la moindre odeur d'osmium. Le produit de la distillation est une dissolution du binoxide d'osmium dans l'eau, contenant un peu de chlore. Le résidu dans la retorte, étendu d'un peu d'eau, donne un liquide plus ou moins coloré en vert foncé, dont la couleur verte est due à la présence du chlorure de chrome. Si, après avoir séparé le liquide par filtre, on lave le résidu avec de l'esprit-de-vin, on pourra séparer entièrement le sel vert, et il restera sur le siltre le sel double de chlorure de potassium et de chlorure d'iridium. La liqueur verte, aussi-bien que la liqueur alcoolique, se troublent lorsqu'on les étend d'eau et que l'on chausse; il se précipite une poudre blanche qui paraît être de l'acide titanique, mais qui contient en outre de la silice et de la zircone.

Traitement par l'acide nitrique. On ajoute une quantité suffisante de cet acide, et on distille au bain-marie, jusqu'à ce que la preuve prise dans la retorte ne sente

plus l'osmium, malgré sa saveur acide. Si l'acide était saturé, il faudrait en ajouter de nouveau; car autrement il resterait beaucoup d'osmium dans la retorte. Cette méthode ne donne pourtant pas tout l'osmium; mais elle en donne plus que le procédé déjà décrit : le produit ne contient ni chlore, ni acide nitrique. Le résidu dans la retorte contient du salpêtre et une portion de nitrate d'iridium, qui se dissout dans l'eau en pourpre soncé. On peut tellement modérer l'acide que tout l'alcali soit séparé de l'osmium sans l'être de l'iridium; mais alors on court le risque de laisser de l'osmium dans le résidu en plus grande quantité. Après l'évaporation à siccité, le nitrate possède tous les caractères du nitrate d'oxidule d'iridium. Ce que l'eau n'a point dissous doit être bien lavé et traité par l'acide hydrochlorique. On obtient alors une masse verte qui exhale du chlore, et qui par une courte digestion se dissout en grande partie. Cette dissolution contient le sesquichlorure, que l'on obtient de cette manière en quantité et exempt du sel de potassium. La dissolution est d'une couleur noire tirant au jaune; par l'évaporation à siccité, elle laisse une masse noire incristallisée, attirant l'humidité de l'air. Mêlée avec du chlorure de potassium ou du sel ammoniac, en quantité convenable pour former un sel double, et abandonnée à la température ordinaire de l'air, on obtient des sels doubles qui ne cristallisent point, mais qui ne sont pas déliquescens. Si l'on ajoute les sels alcalins en excès, ou si l'on chausse la dissolution, la couleur devient d'un vert sale; il se dépose du chloride double, et la dissolution contient du chlorure double. Le chlorure de

sodium n'occasione pas une semblable décomposition; il produit nu sel déliquescent, d'un noir de charbon.

On obtient le chloride d'iridium en traitant la masse insoluble dans l'acide nitrique par l'eau régale trèsconcentrée, et en desséchant peu à peu à 40° la dissolution après l'avoir filtrée. Le chloride n'est point entièrement exempt de sesquichlorure, parce qu'il s'en forme
pendant l'évaporation. Après une évaporation complète,
il se présente en une masse fendillée, tombant en poudre
grossière noire, mais d'un rouge foncé sur les bords,
qui ne montre aucune trace de cristallisation et qui
attire l'humidité de l'air. La dissolution dans l'eau est
noire; sur les bords, elle est d'un rouge tirant au jaune,
et d'un jaune-orange ou jaune en l'étendant beaucoup.
Quoique peu concentrée, elle coule difficilement, comme
une huile fluide.

Le sesquioxidule d'iridium, obtenu en décomposant le sel de potassium par une chalcur rouge avec un excès de carbonate de potasse, puis lavé avec de l'eau et de l'acide hydrochlorique, étant fortement pressé dans du papier absorbant jusqu'à demi-dessication, et desséché après entièrement sans pression, donne une masse consistante qui, exposée demi-heure à une vive chalcur blanche dans un creuset couvert, se réduit en conservant sa forme et en prenant une plus grande consistance, de manière qu'on ne peut la briser sans un grand effort.

Dans cet état, l'iridium a tout-à-fait l'apparence du platine; il peut recevoir le poli, mais il tombe facilement en poudre sous le polissoir, si l'opération n'est pas faite d'une main légère. Il ne supporte point le choc du

marteau sans s'émietter; il se laisse piler et réduire en poudre. Un morceau de cet iridium, tenu avec une pince de platine dans la flamme d'une lampe à éther, alimentée par le gaz oxigène, ne s'est pas du tout arrondi sur les bords, quoique la chaleur fût assez forte pour fondre une partie de la pince de platine, et la faire tomber en gouttes. Sa couleur est devenue seulement plus blanche et plus argentée. Un autre morceau d'iridium, fixé à l'extrémité d'un tube d'argile et chaussé au point que l'argile la plus réfractaire s'est fondue en verre tout autour, n'a pas présenté la moindre apparence de susion, et s'est laissé réduire en poudre aussi-bien qu'auparavant. L'iridium paraît par conséquent rivaliser en infusibilité avec le carbone. Il est vrai que Children, avec sa gigantesque batterie hydroélectrique, a fondu une fois l'iridium en un globule bulleux; mais son métal était-il exempt de platine? La densité du globule, malgré sa porosité, était de 18,68; tandis que j'ai trouvé que celle de l'iridium le plus pur, réduit par l'hydrogène, n'était, à l'état pulvérulent, que de 15,8629; et, dans un morceau cohérent, que de 15,588, à cause sans doute de sa porosité, quoique je doive cependant remarquer que, avant d'en prendre la densité, il était resté quelque temps sous l'eau dans un espace vide. On peut fort bien soupçonner, d'après cela, que l'iridium de Chiltren contenait du platine, et que c'est par cette circonstance qu'il a montré une tendance à la fusion.

L'iridium a une grande affinité pour le carbone. Un morceau de ce métal, plongé dans la flamme d'une lampe alcoolique, s'est bient ôt couvert d'une végétation charbonneuse, semblable à celle d'une chandelle de suif

qu'on ne mouche point. Lorsqu'elle a eu atteint un plus grand volume, je l'ai jetée dans l'eau; et, après en avoir recueilli une quantité suffisante et l'avoir desséchée dans le vide, j'ai trouvé, en la calcinant au rouge, qu'elle contenait 80,2 d'iridium et 19,8 de carbone. Cette composition est représentée par l'expression $Ir C^4$. Le carbure d'iridium ainsi obtenu est noir; il tache comme le noir de fumée, et paraît aussi doux au toucher. Il prend feu par une douce chaleur, luit et continue à brûler après même avoir été retiré du feu. L'iridium compacte, duquel le carbure s'était séparé, est d'un gris foncé et de plus en plus carboné; mais je n'en ai pas déterminé la composition, parce qu'il est difficile de l'avoir constante.

Lorsque dans une dissolution d'iridium on met de l'acide sulfurique et du fer pour réduire l'iridium, la liqueur devient bientôt d'un vert-gris et contient du chlorure; en la mettant en digestion, elle laisse précipiter une poudre pesante, qui est un sel double basique de sulfate de peroxide de fer et de sulfate basique d'oxidule d'iridium. Ce sel, étant chaussé, devient rouge, et, traité alors par l'acide hydrochlorique, il reste beaucoup d'iridium à l'état métallique.

Dans mon premier travail, j'ai cherché à prouver que l'osmium forme un sesquioxidule, quoique je n'eusse pas réussi à le préparer d'une manière satisfaisante. J'ai trouvé depuis qu'on l'obtient facilement en traitant le binoxide par l'ammoniaque caustique; le mélange s'échausse, le binoxide se fond en gouttes jaunes qui se précipitent au fond du vase et se prennent en une masse

aigre, sans cristallisation, avec une couleur rouge. C'est de l'osmiate d'ammoniaque. Ce sel se dissout dans l'eau avec une belle couleur jaune, et se conserve sans altération; mais, si l'on ajoute à la dissolution un grand excès d'ammoniaque caustique, elle devient plus foncée, et enfin noire et opaque au bout d'un certain temps, ou même de quelques heures si on l'échausse. Il se dégage du gaz azote avec une légère effervescence, et le binoxide se change en scsquioxidule, dont une partie se dépose sur les parois du vase en une couche transparente d'un brun-jaune. On peut laisser le vase fermé, jusqu'à ce que la couleur soit d'un brun foncé; on ôte alors le bouchon et on le replace sans le presser, car dès ce moment il ne se volatilise plus d'osmium. Enfin on évapore la liqueur brune dans un vaisseau ouvert, jusqu'à ce que toute l'ammoniaque en excès soit volatilisée, et on lave le sesquioxidule sur un filtre. C'est une poudre d'un brun foncé, insoluble dans l'eau, qui contient de l'ammoniaque en combinaison intime. Chaussé après avoir été desséché, il se décompose avec boursoufflement. Bouilli avec une dissolution de potasse caustique et lavé, il détonne avec bruit, mais seulement dans l'endroit où la chaleur est immédiatement appliquée; la portion adjacente est projetée sans détoner avant d'avoir été échaussée. Le liquide d'où ce fulminate d'osmium s'est précipité est ordinairement jaune ou brun, et contient un sel double de nitrate ou d'hydrochlorate d'ammoniaque et d'osmium, d'où on peut précipiter l'osmium par la potasse caustique et l'ébullition. On réussit aussi assez bien avec le carbonate de soude; mais le carbonate de potasse, ou dissout le précipité, ou

ne précipite pas l'osmium. J'ai cherché à obtenir le sesquioxidule d'osmium exempt d'ammoniaque, en ajoutant au sel double avec l'acide hydrochlorique un excès de carbonate de potasse, filtrant la dissolution, évaporant à siccité pour chasser les dernières traces d'ammoniaque, saturant l'alcali avec l'acide hydrochlorique, et ajoutant ensuite de la potasse caustique; mais l'oxidule ainsi obtenu s'est décomposé par la chaleur avec un développement rapide de gaz qui projetait la poudre de l'osmium réduit.

L'ammoniure de sesquioxidule se dissout, dans l'acide hydrochlorique concentré, en un liquide qui a tout-à-fait l'apparence d'une dissolution de sesquioxidule d'iridium. Evaporé à siccité, il donne une masse saline noire, incristallisée, qui reste sèche à l'air. Après une trop forte dessication, le sel ne se dissout pas quelquefois en entier, mais il reste un sel basique en flocons bruns insolubles. Chaussé dans une retorte, il devient demi-fluide, se boursouffle et donne de l'acide hydrochlorique en laissant de l'osmium réduit. On peut empêcher le boursoufflement en mêlant le sel, avant de le chausser, avec un tiers de son poids ou même plus de sel ammoniac. C'est là le procédé le plus facile et le plus sûr de réduire l'osmium sans en perdre. Il se présente en une masse faiblement cohérente, poreuse, boursoussiée, d'un bleu-gris et d'un grand éclat métallique. On n'est assuré de la décomposition complète du sel que par l'entière cessation du dégagement d'acide hydrochlorique, et l'on doit ordinairement saire rougir le fond de la masse pour terminer la décomposition. Le sel ammoniac sublimé n'entraîne point d'osnium.

Le sel double du sesquioxidule avec le sel ammoniac se dissout dans l'alcool, mais en plus petite quantité que dans l'eau. La dissolution n'est point décomposée par le fer. Le zinc en sépare une trace d'osmium, mais la plus grande partie reste en dissolution malgré l'addition d'acide et l'action de la chaleur.

La combinaison du sesquioxide avec l'ammoniaque se dissout aussi dans d'autres acides, et forme avec eux des sels doubles incristallisables. Le sulfate est brun. On peut en séparer un excès d'acide par la chaleur sans réduire l'osmium; seulement le sel restant est incomplètement soluble dans l'eau, et laisse une combinaison basique. Le nitrate est peu soluble dans l'eau; il se précipite d'une dissolution neutre et chaude, sous la forme d'une poudre brune qui ressemble parfaitement à un dépôt extractif d'un brun foncé. Une dissolution acide laisse par l'évaporation une matière brune, semblable à un extrait, qui se dessèche à 40° en une substance terreuse. Ce sel, exposé à la chaleur, brûle comme une susée, et lance tout autour l'osmium en une poudre noire sans apparence métallique. Je n'ai point fait des essais avec les autres acides.

(Annalen der Physik, t. xv, p. 208.)

Analyse des Séances de l'Académie royale des Sciences.

Séance du lundi 24 août 1829.

Pièces manuscrites présentées dans la séance. Paquet cacheté de M. Alphonse Sauson; Note de M.M. François

Caventou, sur les propriétés médicales qu'ils ont connues dans la racine d'un arbuste du Brésil de la mille des rubiacées; Essai sur l'isochronisme des essorts spiraux d'un chronomètre sans acier, et Notes iverses, par M. Houriet; Lettre de M. Bories, qui emande à être porté sur la liste des candidats à la place e professeur-adjoint de pharmacie de Montpellier; Suite n Traité du fabricant d'étoffes de soie, par seu M. Pau-t, présenté par son fils.

M. Cassini sait un rapport très-savorable sur un grand avail de M. Achille Richard, concernant l'étude généle de la famille des rubiacées.

M. Duméril rend de mème un compte avantageux du lémoire de M. Roullin relatif aux effets de l'ergot du saïs sur les homnes et sur les animaux.

D'après le rapport fait par M. Mathieu, il ne paraît as que l'instrument de M. Vaucher destine à tracer des arallèles diversement espacés, offre rien de remaruable.

M. Girard présente l'analyse verbale de la nouvelle listoire de la navigation intérieure de la France, que I. Dutems vient de publier.

M. Blainville lit un Mémoire sur le Gauga.

Sur la demande de M. Amussat, on donne lecture du sumé de ses travaux sur la torsion des artères. Le aquet cacheté qui contenait cette Note avait été déposé 20 juin dernier.

La Section de médecine et de chirurgie présente la ste suivante de candidats pour la place de corresponunt actuellement vacante dans son sein :

MM. Meckel, à Halle; Fodéré, à Strasbourg; Bre-

tonneau, à Tours; Abercrombie, à Edimburgh, et Lallemand, à Montpellier; Barbier, à Amiens, et Braschet, à Lyon.

Séance du lundi 31 août.

Pièces manuscrites. Ordonnance royale du 23 août. relative à l'emploi des sonds du legs Monthyon; Paquet cacheté de M. Cottereau, agrégé à la Faculté de médecine; Mémoire de M. Monpensier sur la quadrature du cercle.

Le scrutin pour la nomination d'un correspondant à donné la majorité des suss'rages à M. Meckel.

L'Académie a entendu ensuite des Méditations sur la nature, par M. Geossroy-Saint-Hilaire; un Mémoire de M. Cauchy sur des applications du calcul des résidus; et un Mémoire de M. Amussat intitulé: Nouveau procédé pour arrêter les hémorragies traumatiques des artères et des veines.

Séance du lundi 7 septembre.

Pièces manuscrites. Lettre du Ministre de l'Intérieur contenant un rapport du Préset du Haut-Rhin, sur un tremblement de terre ressenti dans ce département le 7 août dernier. Lettre du Ministre de la Guerre concernant l'offre qui lui a été saite de céder au Gouvernement un procédé pour teindre la laine à l'aide du bleu de Prusse; Note sur une montre de M. Rebillier. exécutée en cristal de roche; Mémoire sur un nouveau système de déligation, par le D' Mayor.

M. Deviulx, de Raguse, avait présenté une méthode

qu'il croyait propre à la détermination des longitudes. Il résulte du rapport de M. de Rossel, que la méthode n'est ni neuve ni exacte.

L'Académie a entendu la fin du Mémoire de M. Amussat sur les moyens d'arrêter les hémorragies des artères; des Recherches de M. Chevillot sur les gaz de l'estomac et des intestins de l'homme à l'état de maladie; et un Mémoire de M. Barré sur les communications du mouvement par le choc des corps élastiques.

Séance du lundi 14 septembre.

Pièces manuscrites. Lettre du Ministre de l'Intérieur qui demande un rapport sur un Mémoire de M. Pélissier de Carpentras, concernant la direction des aérostats; Lettre de M. Fay, qui se présente comme candidat à la place vacante à l'Ecole de pharmacie de Montpellier; Lettre dans laquelle M. Dubouchet annonce avoir trouvé un dissolvant des calculs urinaires qui n'attaque pas la vessie; Mémoire sur la percussion médiate, par M. Piorry; Considérations médico-légales sur l'interdiction des aliénés, par M. Brierre de Bismont; Description de quelques machines perfectionnées pour l'écriture nocturne, à l'usage des aveugles, par M. Charles Barbier; Vade mecum de l'orfèvre et du bijoutier, par M. Fessard.

L'Académie a entendu un Mémoire de M. Jobert sur le fait de la division des terrains en un grand nombre de couches de dissérente nature; un Mémoire de M. Rigal sur de nouveaux procédés de lithotritie; enfin une Dissertation de M. Raucourt sur l'inondation de Pétersbourg.

Séance du lundi 21 septembre.

Pièces manuscrites. Note sur les racines primitives, par M. Berthevin; Note de M. Payen sur les causes de la dureté que prend quelquefois le sulfate de chaux; Mémoire de M. le D^r Mayor de Lausanne, sur un cadre clinique destiné aux malades qu'on ne peut pas trausporter d'un lieu dans un autre.

Le reste de la séance a été rempli par la lecture d'un rapport très-favorable de M. Geoffroy-Saint-Hilaire sur les travaux de la commission scientifique envoyée en Morée, et par celle d'un rapport spécial de M. Brongniart concernant les intéressantes recherches géologiques de M. Virlet, membre de la même commission.

Séance du lundi 28 septembre.

Pièces manuscrites. Lettre de M. Robert à M. Geoffroy, contenant la figure et la description d'un œuf qui, ayant été trouvé dans un trou d'où l'on avait vu sortir un ornithorynque, est regardé comme venant de ce quadrupède; Considérations théoriques sur les cavernes à ossemens de Bize, par M. Tournal; Note cachetée de M. Dutrochet; Lettre de M. Kupffer à M. Arago sur une ascension du mont Elbruz.

M. Cuvier fait le rapport le plus favorable sur les résultats du voyage que le D' Charles Bélanger a fait, par la route de terre, aux Indes orientales.

M. Leroy d'Etioles lit un Mémoire sur la rétention d'urine occasionée par l'engorgement de la prostate, et sur la paralysie de la vessie.

Séance du lundi 5 octobre.

Pièces manuscrites. Lettre de M. Legrand sur un cas d'affection scrosuleuse grave, qu'il a traitée et guérie par des préparations d'or; Lettre de M. Foureau de Beauregard annonçant que le moyen curatif qu'il avait proposé contre la sièvre jaune (les préparations de ratanhia) a réussi à la Vera-Crux, par les soins du Dr Chabert; Lettre de M. Aldini, qui demande des commissaires pour l'examen des moyens à l'aide desquels il espère préserver les pompiers de l'action de la flamme pendant les incendies; Lettre de M. Antomarchi sur la non-communication normale des vaisseaux lymphatiques et des veines capillaires; Note de M. Payen sur les limites de la température à laquelle le sulfate de chaux natif perd son eau de cristallisation.

M. Lisfranc lit un Mémoire intitulé: Sur des cancers superficiels qu'on croy ait profonds, et observations sur des cas dans lesquels les malades ont été préservés de l'amputation d'organes importans.

M. Chabrier lit un Mémoire sur les moyens de voyager dans l'air et de s'y diriger.

La Section de chimie présente en comité secret la liste suivante de candidats pour la place de professeuradjoint à l'Ecole de pharmacie de Montpellier.

Au premier rang, et hors de ligne, M. Balard; ensuite M. Regimbeau aîné, pharmacien, et M. Bories, docteur en médecine.

Séance du lundi 12 octobre.

Pièces manuscrites. Dépôt cacheté de M. Caillot; Note de M. Niles sur deux jeunes gens de dix-huit aus, réunis par l'ombilic; Lettre de M. de Humboldt à M. Arago, contenant une relation abrégée de son important voyage en Sibérie et vers les frontières de la Mongolie.

M. Cuvier lit un Mémoire sur un nouveau genre de ver intestinal, qu'il nomne hécatoncotyle.

M. Poisson lit le Mémoire dont l'analyse fait partie de ce Cahier.

M. Mathieu sait un rapport sur une échelle propre à faciliter la construction des plans, proposée par M. Chauvin : l'instrument est bon, mais il paraît devoir être bien cher.

M. Lisfranc lit un Mémoire sur l'excision de la partie inférieure du rectum devenu carcinomateux.

Ensin, l'Académie va au scrutin pour l'élection d'un candidat à la place vacante à l'Ecole de pharmacie de Montpellier: M. Balard obtient l'unanimité des suffrages.

OBSERVATIONS sur l'Iodure et le Chlorure d'azote.

PAR M. SÉRULLAS.

(Lu à l'Académie royale des Sciences, le 6 juillet 1829.)

Quelques chimistes ayant admis, sans l'avoir démontrée, l'existence du sulfure d'azote, j'avais pensé que, si ce corps pouvait se produire, on devait l'obtenir en mettant eu contact de l'hydrogène sulfuré avec l'iodure d'azote. L'action connue de l'iode sur l'hydrogène sulfuré rendait extrêmement prohable une formation, dans cette circonstance, d'acide hydriodique et de sulfure d'azote.

Le mélange d'hydrogène sulfuré en dissolution et d'iodure d'azote ayant été fait, la décomposition a été presque subite et rendue évidente par une précipitation abondante d'une substance blanche ayant l'apparence d'hydrate de soufre. Aucun dégagement de gaz n'ayant eu lieu, on pouvait croire que la réaction cherchée s'était effectuée. Mais les produits examinés n'ont présenté que du soufre, de l'hydriodate d'ammoniaque et un léger excès d'acide hydriodique dépendant d'une quantité variable d'iode qui se trouve en excès dans l'iodure d'azote, attendu que pendant le lavage une plus ou moins grande quantité de ce corps est décomposée en raison de la faiblesse des liens qui unissent ses principes constituans; l'iode, extrêmement peu soluble, devient prédominant.

La présence inattendue de l'ammoniaque dans cette circonstance a fait croire, ou que l'iodure n'avait pas été exactement privé, par les lavages, de l'hydriodate d'ammoniaque qui se forme en même temps, ou que l'ammoniaque s'était reproduite au moyen d'une partie de l'hydrogène de l'acide hydrosulfurique, l'azote montrant peu de tendance à s'unir au soufre; ou encore il était possible que l'azote se fût échappé sans être aperçu.

Dans tous les cas, il était nécessaire de recommencer l'expérience avec la précaution bien observée de laver l'iodure jusqu'à ce qu'il cessât de rougir le curcuma, et qu'on eût la certitude, par les réactifs, que les eaux de lavage ne contenaient pas d'ammoniaque combinée.

Cet iodure d'azote, parfaitement lavé, a été mêlé, comme la première fois, avec une dissolution d'hydrogène sulfuré; les résultats ont été les mêmes; aucun dégagement de gaz, dépôt de soufre et formation d'hydriodate d'ammoniaque avec excès d'acide. L'expérience, répétée plusieurs fois, a toujours offert les mêmes produits.

On doit rappeler que, pendant le lavage de l'iodure

d'azote ordinaire, les détonations counues ont presque toujours brisé, avant que le lavage fût achevé, tantôt les capsules, tantôt les entonnoirs ou les éprouvettes, et que j'aurais été forcé de renoncer à mes recherches si je n'eusse trouvé que l'iodure d'azote, préparé par un autre moyen que j'indiquerai, ne détonait pas, ou très-rarement, étant manié humide, et que, dans ce cas, l'explosion était faible.

L'apparition constante d'ammoniaque devenait trèsremarquable en ce qu'on pouvait la considérer, vu la
circonstance, ou comme un produit nouveau, ou comme
une simple séparation de cette ammoniaque opérée par
l'acide hydrosulfurique. J'ai donc dû, outre la décomposition de l'iodure par l'acide hydrosulfurique qui
s'effectue presque tout-à-coup paisiblement, tenter de
l'obtenir par un autre moyen plus direct, afin de suivre
la réaction dans tous ses produits, dont l'examen attentif
pouvait seul lever les doutes à cet égard.

On a placé sous une cloche pleine d'eau, renversée sur une assiette contenant aussi de l'eau, une certaine quantité d'iodure plié dans du papier pour éviter sa dispersion. On a chaussé doucement; très-peu de gaz azote s'est dégagé, de l'iode s'est séparé; l'iodure a été promptement et entièrement décomposé. La liqueur. examinée, a donné par les réactifs de l'ammoniaque.

La même expérience a été répétée, à la température ordinaire, en étendant de beaucoup d'eau l'iodure. Après quelques heures, on a reconnu, par la coloration de la liqueur, de l'iode libre; un faible dégagement de gaz avait eu lieu successivement. Le liquide filtré et concentré par la chaleur, étant traité par la chaux, a laissé exhaler de l'ammoniaque. Pour obtenir la décomposition complète d'une certaine quantité d'iodure abandonnée à elle-même sous l'eau, il faut un jour ou deux.

Dans d'autres essais semblables saits, soit à froid, soit à chaud, il a été ajouté de l'acide sulfurique ou de l'acide nitrique étendus, au point que l'eau sous laquelle était placée l'iodure rougit suffisamment le papier de tourne-

sol. La décomposition s'opère en quelques minutes, et la présence de l'ammoniaque se décèle comme précédemment; il y a dépôt d'iode saus dégagement de gaz.

Il est encore à observer que, dans ces expériences, lorsqu'on emploie l'iodure d'azote obtenu par le procédé ordinaire, et qu'on le chausse dans l'eau seule, ou qu'on y ajoute, même par très-petites portions, les acides nitrique ou sulfurique étendus, il y a des soubresauts très-forts, et souvent des explosions qui brisent les vases. On n'éprouve pas cet inconvénient avec l'iodure préparé au moyen d'une dissolution alcoolique d'iode, mêlée à l'ammoniaque liquide.

On peut rapporter cette dissérence très-remarquable à plusieurs causes. D'abord l'iodure, préparé par l'alcool, doit offrir une combinaison plus parsaite dans toutes ses parties, et par là être plus stable; il est ensuite dans un état de division extrême, et sa finesse rend le frottement moins dur lorsqu'il éprouve du mouvement ou de la pression. L'on sait, en outre, que la détonation de cette substance, quand elle est sous l'eau ou humide, n'a lieu que partiellement; la détonation s'effectuera sur des molécules infiniment petites relativement à l'iodure en poudre, dont les parties plus grossières produiront une détonation proportionnelle à leur masse.

Jusque-là, et surtout d'après les expériences saites sur l'iodure d'azote sans autre intermède que l'eau, j'avais peusé que l'ammoniaque préexistait dans le composé, et qu'il u'y avait qu'une simple séparation de cet alcali; conséquemment que c'était un iodure d'ammoniaque (1), parce qu'il me paraissait peu probable que l'ammoniaque sût décomposée et reproduite au même instant, et à peu

⁽¹⁾ Cette composition m'a paru un instant d'autant plus probable qu'elle expliquait d'une manière plus satisfaisante la détonation, avec chaleur et lumière, de l'iodure et du chlorure d'azote, en se reportant à l'action connue du chlore sur l'ammontaque.

près dans la même circonstance, c'est-à-dire, dans l'eau; c'est cependant ce qui a lieu.

L'iodure d'azote décompose l'eau comme d'autres iodures, chlorures et bromures; l'hydrogène s'unit en partie à l'azote pour former de l'ammoniaque; une autre partie donne naissance à de l'acide hydriodique, et l'oxigène avec de l'iode produit de l'acide iodique. On trouve en esset, dans cette eau où l'iodure a séjourné, ou bien dans laquelle on l'a fait chausser pour obtenir un résultat plus prompt, de l'iodate et de l'hydriodate d'ammoniaque; plus, de l'iode provenant de la décomposition immédiate d'une certaine quantité d'iodure en azote et en iode.

Quand on verse de la potasse caustique en dissolution ou de la chaux délayée, par petites portions et par intervalles, sur l'iodure d'azote placé sous l'eau, il y a formation d'iodate et exhalation d'ammoniaque; à peine se dégage-t-il de l'azote lorsque l'alcali est mis successivement avec précaution, ce qui n'avait pas été observé. Le dégagement abondant de gaz qu'on a remarqué n'a lieu que lorsque ce même alcali est ajouté en masse ou en dissolution concentrée, d'où résulte une élévation de température suffisante pour décomposer l'iodure en azote et iode; l'alcali réagit alors sur ce dernier à la manière accoutumée.

On a vu que la décomposition de l'iodure d'azote dans l'eau s'opère à la température ordinaire en plus ou moins de temps, et promptement à l'aide de la chaleur, ou lorsqu'on y ajoute de l'acide sulfurique ou nitrique. Cette dernière addition exclut la formation d'acide hydriodique, qu'on y trouve au contraire dans le cas où on a employé de l'eau seulement.

La présence de cet acide iodique se démontre aisément, soit par l'acide sulfureux qui, ajouté avec précaution pour qu'il n'y en ait pas en excès, en précipite l'iode, soit par le nitrate d'argent qui donne un précipité entièrement soluble dans l'ammoniaque.

De l'action de l'acide hydrochlorique sur l'iodure d'azote.

Cette action est très-remarquable; elle donne lieu à des phénomènes dissérens de ceux que produisent, dans ce cas, les acides nitrique et sulfurique, dissérence dépendant de l'action destructive que ces deux acides exercent sur l'acide hydriodique ou ses combinaisons.

En versant peu à peu sur l'iodure d'azote placé sous l'eau de l'acide hydrochlorique affaibli jusqu'à ce qu'il y en ait un excès bien marqué, l'iodure disparaît promptement sans dégagement de gaz; si ou y ajoute ensuite, jusqu'à ce qu'il y en ait aussi un petit excès, une dissolution de potasse caustique, l'iodure d'azote se précipite. On peut faire disparaître et reparaître alternativement ce dernier, en ajoutant tour-à-tour de la potasse et de l'acide; le changement sit si prompt qu'on dirait qu'il résulte d'une simple dissolution de l'iodure dans l'acide hydrochlorique et d'une saturation de l'acide.

Mais il n'en est pas ainsi. L'acide hydrochlorique détermine, comme les deux autres acides, la décomposition de l'eau, d'où résulte encore de l'acide iodique, de l'acide hydriodique et de l'bydrochlorate d'ammoniaque; l'excès d'acide hydrochlorique réagit en même temps sur les acides hydriodique et iodique, en sépare de l'iode qui reste en dissolution dans l'acide chloroiodique. La potasse, ajoutée alors, met en liberté et l'iode et l'ammoniaque qui se trouvent dans les circonstances savorables pour produire la substance suminante. Le sous-carbonate de soude ou de potasse précipite aussi de l'iodure d'azote de cette dissolution; ceux-ci, comme la potasse caustique, sont disparaître le précipité, si on en met un grand excès.

On voit que, sous l'influence de l'acide hydrochlorique et par son concours, l'iodure d'azote se transforme en un composé tout-à-sait semblable à celui que M. Gay-Lussac désigne sous le nom de sous-chlorure d'iode (1),

⁽¹⁾ Annales de Chimie, t. xc1, p. 50.

dont le caractère principal est de précipiter de l'iode par un alcali. Ce composé étant ici avec de l'ammoniaque, la potasse qu'on y ajoute rend libres tout à la sois et l'iode et l'ammoniaque. lesquels reproduisent sur-le-champ l'iodure d'azote; il se sorme en même temps une certaine quantité d'iodate et d'hydriodate de potasse, qui sournissent les matériaux propres à l'apparition ou la disparition alternatives de l'iodure d'azote, par une nonvelle addition tantôt d'acide hydrochlorique, tantôt de potasse. J'avais indiqué (1) le sous-chlorure d'iode comme moyen de préparer l'iodure d'azote.

Voici les expériences qui démontrent que la réaction doit se passer, ainsi qu'on vient de le dire:

- 1°. A mesure qu'on ajoute de l'acide hydrochlorique sur l'iodure d'azote parfaitement lavé jusqu'à ce que l'eau de lavage ne rougist de solument plus le curcuma, l'acide est neutralisé pendant un certain temps. Cette dissolution, soumise à une longue ébullition, ne contient plus que de l'hydrochlorate d'ammoniaque; l'iodate et l'hydriodate ont été décomposés, comme on l'a dit.
- 2°. De l'acide sulfureux en très-petite quantité, ajouté à la dissolution d'iodure d'azote dans l'acide hydro-chlorique, précipite abondamment de l'iode, caractère déjà rappelé de l'acide iodique. Si, au lieu d'acide sulfureux, on y verse du nitrate d'argent, il y a formation d'iodate, d'iodure et de chlorure d'argent.
- 3°. Si on ajoute à cette même dissolution d'iodure d'azote dans l'acide hydrochlorique, de l'hydriodate d'ammoniaque par très-petites portions, il se précipite de l'iode qui se dissout aussitôt, jusqu'à ce que le chlorure en soit saturé, alors l'iode reste en suspension; ce qui indique que les proportions primitives d'acides iodique et hydriodique ne sont pas telles que la décomposition mutuelle de ces deux acides, déterminée par l'acide hydrochlorique, puisse être complète, et qu'il reste un excès d'acide iodique.

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, 1. xx11, p. 186.

- 4°. De la potasse, versée dans une dissolution d'iodate et d'hydriodate d'ammoniaque, n'y produit pas de changement visible; mais, si auparavant on a ajouté de l'acide hydrochlorique, il se forme aussitôt un précipité d'iodure d'azote.
- 5°. Enfin, une dissolution d'acides iodique et hydrochlorique ne peut donner de précipité d'iode par la potasse; mais on obtient ce précipité si on a préalablement dissous de l'iode dans le mélange : c'est ce qu'a fait M. Gay-Lussac pour constater l'identité d'un tel mélange avec la dissolution de chlorure d'iode (1).

La reproduction d'ammoniaque dont il vient d'être question, en présence de l'iode avide d'hydrogène, est assez remarquable en ce qu'elle nous offre un exemple des mieux caractérisés de cette action réciproque et simultanée des corps que nous appelons affinité double, qui donne des combinaisons qui s'opéreraient en sens inverse avec les mêmes élémens mis en contact dans une autre circonstance; car, dans le cas présent, si rien ne changeait l'affinité ordinaire de l'iode pour l'hydrogène, on devrait avoir de l'acide hydriodique et de l'acide nitreux ou nitrique; mais l'action a lien dans un autre ordre, parce que la tendance d'un acide à s'unir à une base détermine et la formation de l'acide et la formation de la base; cet acide est l'acide iodique, et la base l'ammoniaque.

On voit, ainsi qu'on l'a observé, pourquoi, dans la décomposition spontanée des matières animales ou végétales azotées, il y a production d'acide nitrique lorsqu'elles sont en contact avec les bases et formation d'ammoniaque hors de leur présence.

Ce principe a été rappelé par M. Gay-Lussac, dans l'instruction sur la fabrication du salpêtre, avec des développemens du plus haut intérêt, et qu'on ne doit pas perdre de vue quand on s'occupe de l'exploitation des nitrières artificielles.

⁽¹⁾ Annales de Chimie, tome xci, page 52.

M. Vauquelin, dans l'étude qu'il vient de faire du suc de carottes et de l'acide pectique, au milieu de considérations générales des plus importantes, a fait connaître l'influence que les bases peuvent avoir sur la transformation des acides végétaux les uns dans les autres et sur leur reproduction (1).

Préparation de l'iodure d'azote.

On a les conditions les plus favorables, ainsi qu'on l'a déjà dit, pour préparer l'iodure d'azote, en saturant d'iode de l'alcool à 33°, filtrant ou décantant pour séparer quelques impuretés qui s'y trouvent toujours, et y versant de l'ammoniaque liquide en grand excès; on agite avec un tube en opérant dans une capsule. On étend d'eau, et par le repos l'iodure se dépose de manière à ce qu'avec de l'habitude on peut décanter facilement juqu'à la dernière portion le liquide surnageant; on lave jusqu'à ce que l'eau de lavage n'agisse plus sur le papier curcuma; l'iodure reste sous forme d'une pâte fine et noire. Le lavage par décantation est plus commode et plutôt achevé; on est pourtant quelquefois obligé de le terminer sur le filtre, parce que l'iodure étant extrèmement divisé, une partie ne se dépose que leniement.

Quoi qu'il en soit, cette simple modification en fait un procédé incomparablement supérieur à ce qu'il est, tel qu'on l'a indiqué. L'iode, ainsi dissous, est dans un état moléculaire qui lui donne plus d'aptitude à la combinaison que dans l'état de division mécanique où on le réduit par la pulvérisation. Pour des expériences rigoureuses, on a la certitude que tout l'iode est bien combiné, que le produit est pur; mais l'avantage le plus marqué qu'il présente est la possibilité de le laver exactement, et de l'agiter sous l'eau sans craindre les déto-

⁽¹⁾ Depuis, M Gay-Lussac a fait, à ce sujet, des expériences extrêmement intéressantes, d'après lesquelles il a constaté que l'action de la potasse sur les matières organiques donnait noissance à de l'oxalate de cette base.

nations. La pression, même avec un tube qui, dans ce cas, sait détoner si facilement l'iodure ordinaire, est sans esset sur celui-ci.

L'iode, précipité de sa dissolution alcoolique par l'eau, mis ensuite en contact avec l'ammoniaque liquide, donne un iodure qui, comme celui fait avec l'iode en poudre, détonne sous l'eau par le plus léger frottement.

On a dit qu'il ne se dégageait pas de gaz dans la préparation de l'iodure d'azote; on peut se convaincre du contraire en mêlant, soit de la dissolution alcoolique d'iode, soit de l'iode en poudre, avec l'ammoniaque liquide, dans un tube fermé par un bout et renversé sur une capsule contenant de l'eau. On voit, dès les premiers momens, des bulles de gaz azote extrêmement unes venir crever à la partie supérieure, et dont la quantité augmente successivement et rapidement.

Sur le chlorure d'azote.

Les observations que j'avais faites sur l'iodure d'azote m'ont conduit à soumettre aux mêmes expériences le chlorure d'azote, et l'analogie faisait prévoir que l'on obtiendrait des résultats semblables à ceux qu'avait présentés l'iodure. Cependant des différences notables ont été observées dans les produits que donne le chlorure d'azote lorsqu'il est en contact avec l'eau seulement, ou en même temps avec des corps qui n'ont pas d'action sur ce liquide.

J'ai préparé une assez grande quantité de chlorure d'azote par le moyen qui consiste à faire une dissolution de 1 partie d'hydrochimate d'ammoniaque et 15 parties d'eau qu'on distribue tiède dans des assiettes sur lesquelles on renverse des cloches pleines de chlore. En 15 à 20 minutes, le chlorure est produit, en ayant soin d'ajouter de la dissolution à mesure qu'elle monte dans la cloche par l'absorption du chlore:

Le chlorure a été lavé à l'eau distillée dans les assiettes mêmes où il a été formé, après en avoir retiré les cloches

1.4

avec précattion pour ne pas le disperser par l'agitation. Le lavage a été continué jusqu'à ce que l'eau ne précipitat plus par le nitrate d'argent, asin d'avoir la certitude qu'il ne restât plus de l'hydrochlorate employé à sa préparation. On tient l'assiette inclinée de manière à ce que le chlorure se trouve réuni à la partie inférieure, et l'on y fait couler de l'eau continuellement pour qu'il en reste toujours couvert, et éviter sa disparition qui, à l'air, s'essectue en un clin d'œil, tant il est volatil.

On a placé des portions de ce chlorure dans de grandes éprouvettes contenant déjà un peu d'eau distillée, et on les a remplies d'acide hydrosulfurique liquide. Bientôt du soufre a rendu la liqueur lactescente. De loin en loin une bulle de gaz s'est montrée à la surface du chlorure. L'act hydrosulfurique n'étant pas en quantité suffisante, il a été renouvelé; et de temps en temps le liquide surnageant a été décanté en majeure partie, pour être reversé sur le chlorure; ce qui donne lieu à un mouvement qui le mêle à l'acide hydrosulfurique et hâte sa décomposition. Il faut éviter de faire usage de tubes pour agiter, car le frottement peut déterminer l'explosion.

Le chlorure ayant disparu, le liquide, conceutré par la chaleur et filtré pour en séparer le soufre, contenait de l'hydrochlorate d'ammoniaque avec un excès d'acide proportionnel à la quantité d'azote mise en liberté, et correspondant à la quantité de chlore convertie alors en acide hydrochlorique par l'hydrogène sulfuré.

On a indiqué (Thomson, tome 1, page 251) que le chlorure d'azote dans l'acide hydrochlorique concentré donne lieu à une grande émission de gaz, et qu'il restait dans la liqueur de l'hydrochlorate d'ammoniaque.

Le célèbre auteur de la découverie du chlorure d'azote, dont le zèle pour les progrès de la science égale la modestie et le profond savoir, ayant été arrêté dans l'étude de ce corps par les blessures graves que lui avaient occasionées les explosious réitérées de ses appareils, n'a pu compléter l'examen de cette trop redoutable substance. Nous ne comaissons que ce qu'il avait pu faire à ce sujet an moment où il a été mis dans l'impossibilité de conti-

nuer ses recherches : on y a peu ajouté depuis; senlement quelques chimistes ont donné une liste des substances avec lesquelles le chlorure d'azote fait explosion. J'ai profité de l'occasion pour le mettre en contact avec d'autres corps encore, ou avec quelques-uns de ceux déjà essayés, et qui m'ont présenté des résultats non observés.

- 1°. Sous l'eau pure, à la température ordinaire, tout disparaît en vingt-quatre heures; une partie se sépare en chlore et azote, et l'autre décompose l'eau, d'où résultent de l'acide hydrochlorique et de l'acide mitrique.
- 2°. La potasse caustique en dégage de l'azote, et il y a formation de nitrate et d'hydrochlorate de potasse.
- 3°. Hydrogène sulfuré: la manière dont il agit et qu'on ignorait entièrement vient d'être exposée plus haut.
- 4°. Soufre: il s'y dissout paisiblement, mais il faut agir sur de petites quantités à la fois.

Il se forme en peu de temps de l'acide hydrochlorique, de l'acide sulfurique et de l'ammoniaque; une odeur de chlorure de soufre se fait sentir, et il se dégage de l'azote.

5°. Sulfure de carbone mêlé au chlorure d'azote; action lente, azote dégagé; acides hydrochlorique et sulfurique formés; ammoniaque.

Ce même mélange, dans lequel on jette un fragment suffisant de phosphore, éprouve une décomposition subite avec une vive ébullition sans détonation, comme l'ont observé MM. Berzelius et Marcet; et on a les mêmes produits que ceux qui résultent de l'action du chlorure de phosphore sur l'eau, plus de l'ammoniaque.

- 6°. Le sélénium produit une explosion aussi prompte et aussi violente que le phosphore.
- 7°. L'arsenic en poudre détone aussi violemment avec une grande lumière.

- 8°. L'oxide d'arsenic (acide arsénieux): la décomposition tranquille n'est pas long-temps à s'opérer; du chlorure d'azote se volatilise, une autre partie donne lieu à de l'acide hydrochlorique et de l'ammoniaque.
- 9°. Le nitrate d'argent agit assez promptement et aussi tranquillement; dégagement abondant de gaz composé en majeure partie de chlore et d'un peu d'azote.

Dans ce cas, une partie du chlorure se sépare en chlore et en azote, qui seraient sans doute dans le rapport de 1 volume d'azote pour 3 volumes de chlore, si ce dernier n'était pas absorbé en partie. Dans la séparation que j'ai faite de ces deux gaz au moyen de la potasse, j'ai trouvé des quantités variables de chlore, souvent les deux tiers du volume total, selon le temps qu'il restait en contact avec le nitrate d'argent, ou que ses points de contact étaient plus ou moins multipliés par l'agitation.

Cette séparation du chlore au milieu du nitrate d'argent paraît singulière; mais, en observant les cloches sous lesquelles l'action se passe, on voit l'azote, provenant de la partie du chlorure d'azote qui se décompose en 'chlore et azote, entraîner avec lui le chlorure non décomposé, lequel reste à la surface du liquide plus en contact avec le chlorure d'argent formé qu'avec le nitrate d'argent excédant; dans cette position, la séparation des deux élémens, chlore et azote, continue.

Ainsi le chlorure d'azote, au contact du nitrate d'argent, se décompose en partie en chlore et en azote qui se dégage; il y a formation de chlorure d'argent et d'acide nitrique, qui s'ajoute à celui provenant du nitrate d'argent décomposé. On ne trouve point dans la liqueur d'acide nitreux, ni dans les gaz de l'oxide de chlore ou du protoxide d'azote.

10°. L'oxide d'argent: décomposition assez prompte; un peu d'azote dégagé; formation de chlorure d'argent et d'acide nitrique; conséquemment nitrate, l'oxide d'argent étant en excès. La liqueur, chaussée et siltrée pour en séparer le chlorure, précipite abondamment par l'acide hydrochlorique.

11°. Avec les oxides de cuivre, de cobalt, de plomb, il y a dégagement d'azote, sormation d'acides nitrique et hydrochlorique.

Sur l'argent fulminant.

Le composé d'argent qu'on obtient en mettant en contact de l'aride d'argent et de l'ammoniaque dont on doit la découverte à Berthollet, a été considéré par l'auteur et quelques chimistes comme un ammoniure d'argent, et par d'autres comme un azoture; c'est-àdire que, dans le premier cas, il y avait combinaison de l'oxide avec l'ammoniaque, et que dans l'autre, pendant la préparation, l'hydrogène de l'ammoniaque s'unissait à l'oxigène de l'oxide pour former de l'eau, tandis que l'azote s'associait au métal réduit.

On ne peut douter, d'après ce que nous savons du chlorure et de l'iodure d'azote, que ce composé fulminant ne soit formé d'azote et d'argent.

Je rapporte les expériences auxquelles je l'ai soumis.

- 1°. On a versé sur de l'argent fulminant placé sous l'eau, après plusieurs jours de préparation, de l'acide hydrochlorique en excès; il s'est formé tout-à-coup, sans dégagement de gaz, du chlorure d'argent et de l'hydrochlorate d'ammoniaque.
- 2°. Sous l'acide sulfurique étendu, l'argent fulminant a laissé dégager un peu d'azote; mais la majeure partie s'est transformée en sulfate d'argent et en sulfate d'ammoniaque.
- 3°. L'hydrogène sulfuré l'a converti en sulfure d'argent et en hydrosulfate d'ammoniaque.

Tous ces phénomènes peuvent s'interpréter de deux manières, en considérant le composé ou comme un azoture ou comme un ammoniure; mais le dégagement d'azote assez remarquable, produit au contact de l'acide sulfurique, ne permet pas de croire que l'ammoniaque pût être décomposée sons l'influence de cet acide; ce qui établit bien que l'argent sulminant est un composé binaire d'argent et d'azote, ainsi que M. Gay-Lussac l'a dit il y a long temps. (Annales de Chimie, t. xci, p. 117.)

Les observations dont je viens de donner les détails offrent de l'intérêt dans les exemples remarquables et bien caractérisés de la décomposition et de la reproduction de l'ammoniaque; elles sjoutent en outre, aux histoires encore incomplètes de l'iodure d'au chlorure d'azote, plusieurs faits nonveaux dignes d'attention, et susceptibles d'éclairer quelques points de théorie sur losquels nous manquons de données précises. J'ai cru d'autant plus utile de faire connaître ces observations qu'il est probable qu'on ne serait revenu de long-temps sur les recherches qui les ont produites, d'après la connaissance qu'on a généralement du danger imminent qui les accompagne.

RAPPORT verbal fait à l'Académie des Sciences, dans sa séance du 2 novembre, sur les appareils de M. Aldini pour préserver le corps de l'action de la flamme.

PAR M. GAY-LUSSAC.

L'Académie, sur la demande de M. Aldini, avait nommé une commission composée de MM. Fonrier, Dulong, Chevreul et Flourens, et de moi, pour examiner un appareil propre à garantir les sapeurs-pompiers de l'action de la flamme dans les incendirs, et lui en rendre compte. En conséquence, M. Aldini avait exposé à la commission, dans une conférence particulière, les principes de ses appareils, et l'avait invitée à assister à une expérience qui devait être faite dans la caserne des sapeurs-pompiers de la rue de la Paix, en présence de l'autorité administrative et d'un

certain nombre d'individus. La commission s'est rendue à l'invitation de M. Aldini; mais considérant que ce savant avait déjà donné à ses appareils une très-grande publicité, et que des jugemens en avaient été portés, elle a pensé que, conformément aux règlemens de l'Académie qui lui interdisent tout examen sur un objet publié ou déjà examiné, elle devait s'abstenir de lui présenter un rapport écrit, parce qu'il aurait appelé son jugement. Toutefois, en prenant cette détermination, la commission n'a pas voulu laisser ignorer à l'Académie l'opinion favorable qu'elle avait conçue des appareils de M. Aldini, et j'ai été chargé par mes collègues de lui communiquer verbalement le résultat des expériences faites sous ses yeux.

L'appareil préservateur de M. Aldini se compose de deux vêtemens; l'un en tissu épais d'amiante ou de laine rendue incombustible au moyen d'une dissolution saline; l'antre en toile métallique de fil de fer, recouvrant le premier.

On sait, par les belles expériences de Davy, qu'un réseau métallique, à mailles suffisamment étroites, intercepte complètement la flamme, lors même qu'elle est poussée par une forte pression, comme dans le cas d'un mélange explosif. Cet effet est produit par le refroidissement de la flamme que cause le métal, et conséquemment ne peut avoir lieu sans que ce dernier n'éprouve une élévation de température proportionnelle à la durée du contact de la flamme avec le réseau métallique.

Ce vêtement, dont la masse est peu considérable, serait donc seul inefficace pour garantir le corps de l'action de la chaleur; mais le vêtement en amiante ou en laine s'oppose, par son épaisseur et sa faible propriété conductrice, à l'arrivée de la chaleur jusqu'à la surface du corps, et complète avec le tissu métallique un abri impénétrable pendant un temps qui doit suffire aux manœuvres du sapeur-pompier. Il est nième d'une indispensable nécessité et d'une importance bien plus grande que le réseau métallique; car il n'y a pas de

donte que dans la plupart des circonstances, il ne défendit seul le sapeur-pompier des atteintes de la chaleur.

C'est avec ces deux enveloppes que M. Aldini d'abord, et, à son exemple, un grand nombre de sapeurs-pompiers ont affronté les flammes les plus ardentes. Il suf fira, pour faire partager l'opinion favorable de la commission sur leur efficacité, de rapporter les deux expériences principales dont elle a été témoin.

Un pompier, doublement enveloppé de tissu incombustible et de toile métallique, a présenté sa face à la flamme d'un seu de paille qu'on entretenait dans une chaudière, et il en a supporté l'action une minute et un tiers. Un autre pompier, armé comme le précédent, mais ayant de plus un carton d'amiante sur le front, a résisté deux minutes trente-sept secondes sans éprouver de sentimens douloureux. Les pulsations du pouls du premier se sont élevées, par minute, pendant l'expérience, de 80 à 120, et celles du second de 72 à 100.

Mais cette expérience n'était que le prélude d'une autre bien plus imposante; le passage des pompiers à travers les flammes sur une longueur de 10 mêtres (31 pieds).

On avait formé deux haies parallèles et distantes d'environ un mètre, avec de la paille et du menu hois, soutenus par des fils de fer. Lorsque ces matières combustibles ont été enflammées, il a fallu s'en tenir à huit ou dix pas pour ne pas souffrir de la chaleur. Les flammes confondues des deux haies s'élevaient au moins à 3 mètres, et semblaient remplir tout l'espace entre les deux haies. C'est dans ce moment que six sapenrs-pompiers, armés de l'appareil de M. Aldini, et se suivant au petit pas, ont parcouru plusieurs fois de suite tout l'espace entre les deux haies enflammées, sans cesse alimentées de combustible. L'un d'eux portait un enfant de huit ans dans une hotte en osier, recouverte extérieurement de toile métallique; l'enfant n'avait qu'un masque d'étofie incombustible. Cette expérience, que les assistans n'ont pas suivie sans un sen-

timent de frayeur, a eu le résultat le plus satisfaisant; et nous la regarderions comme entièrement décisive, si elle eût été faite au milieu de la fumée. Aucun pompier n'a reçu de brûlures. Celui qui portait l'enfant s'est retiré au bout d'une minute, aux cris de l'enfant qui a été saisi de frayeur, par suite d'un mouvement trop brusque qu'a fait le pompier pour mieux placer la hotte sur ses épaules. Mais l'enfant n'a réellement pas souffert; sa peau, lorsqu'il est sorti de la hotte, était fraîche, et ses pulsations ne s'étaient élevées que de 84 à 98. Les autres pompiers ont soutenu cette épreuve fatigante deux minutes vingt-deux secondes.

On n'a pas noté celles des deux autres (1).

Tous ces pompiers étaient couverts de sueur.

La circonstance qui a paru le plus frapper, et on peut dire inquiéter les assistans, a été la crainte que la respiration ne fût compromise. Comment, s'est-on demandé, peut-on respirer au milieu des flammes?

Si, lorsqu'on dit que les pompiers ont traversé les flammes, on prenait à la lettre qu'ils en ont été constamment enveloppés pendant deux à trois minutes, leur position aurait dû paraître très-dangereuse. Nous nous sommes assurés, M. D'Arcet et moi, par un grand nombre d'expériences, que toutes les fois qu'un fourneau, suffisamment échaussé, fume ou laisse sortir de la slamme, l'air pris dans l'intérieur de ce four est entièrement privé d'oxigène. Il est donc certain que, dans la slamme, après même qu'elle aurait été éteinte par le réseau

⁽¹⁾ On ne peut tirer aucune conséquence de ces dissérences dans le nombre des pulsations, avant et après l'expérience. Sans aucun doute, elles sont en partie un estet de la chaleur; mais aussi l'agitation causée par une position si nouvelle et si esfrayante doit y avoir eu beaucoup de part.

métallique, la respiration ne pourrait plus avoir lieu, et que l'asphyxie serait imminente. Si les pompiers n'ont pas éprouvé de difficulté à respirer, il saut qu'un air assez pur soit parvenu jusqu'à eux, et on en peut concevoir la possibilité de plusieurs manières:

1°. Il est certain que les pompiers n'ont pas eu constamment la tête dans les flammes, que l'on sait si mobiles au gré des plus légers couraus, et conséquemment qu'ils ont pu trouver des momens favorables

à la respiration.

2°. En admettant que les pompiers soient restés trop long-temps dans les flammes pour trouver à respirer facilement, il faudrait alors concevoir que de l'air frais peut s'élever entre les deux tissus qui ne se touchent pas, et fournir ainsi à la respiration.

D'ailleurs il n'est pas dissicile de retenir sa respiration trente, soixante secondes, et même plus; et quoique nous ne pensions pas que les pompiers aient employé ce moyen en longeant les haies enslammées, le court espace de temps qu'il faut pour parcourir 10 mètres leur en donnaît la possibilité.

Mais s'il est démontré, par les expérieuces dont nous avons été témoins, que, dans le plus grand nombre de ces et à l'air libre, la respiration peut s'effectuer sans danger, il est bien à craindre qu'elle ne devienne très-difficile dans un espace étroit rempli de sumée, comme cela n'arrive que trop souvent dans les incendies. Ne conviendrait-il pas que le pompier pût respirer un air frais qui lui serait fourui par un réservoir portatif, ou plus simplement par un tuyau flexible rampant le long de son corps, de ses pieds à sa bouche? On sait, en effet, que dans un appartement échaussé et ouvert l'air smis entre toujours par le bas, tandis que l'air chaud s'échappe par le haut; et conséquemment le pompier aurait aim plus de chances de respirer facilement. Nous insistem sur ce point, parce que nous savons que rien ne gêne autant la respiration qu'une sumée épaisse. Nous pensous même qu'il serait utile d'exercer les pompiers à resenir long-temps leur respiration. C'est un art à emprunter aux plongeurs.

Nous avons dit que M. Aldini employait dans ses appareils des tissus d'amiante ou de laine rendue incombustible au moyen d'une dissolution saline; examinons les avantages de chacune de ces substances.

L'amiante, de sa nature, est entièrement incombustible. On la trouve plus abondamment, particulièrement en Corse, qu'on n'avait cru; et depuis madame Lena-Perpenti de Como, qui s'est appliquée à en faire divers tissus, et même de la dentelle (Société d'encouragement, année 1813, pag. 166), on ne peut douter que oc minéral ne se prête aux diverses opérations de la filature et du tissage. M. Aldini s'est aussi occupé à rendre ces opérations plus faciles, et il a présenté à la commission une toile d'amiante de vingt décimètres de long sur seize de large, c'est-à-dire, à peu près aussi grande que celle que l'on conserve dans la bibliothèque du Vatican. Cependant ce tissu sera toujours d'un prix trop élevé pour recevoir de grandes applications, et c'est par ce motif que M. Aldini a cherché à le remplaçer par un tissu de laine.

Ce tissu, même sans préparation, n'est que peu inflammable, et, par ce motif, on devrait le préférer, pour les habillemens d'hiver des ensans, aux tissus de coton dont la facile combustion cause tant de funestes accidens; mais, lorsque la laine a été imprégnée de sel ammoniac et de borax (Annales de Chimie, xv111, 211), elle ne prend plus seu; elle se calcine sans propager la combustion, et ne se laisse pénétrer que leutement par la chaleur. Elle a même, sous ce dernier rapport, de l'avantage sur l'amiante; car, d'après l'observation qu'en a faite M. Flourens, un doigt revêtu de tissu d'amiante et présenté à la flamme d'une bougie, reçoit plus tôt l'impression de la chaleur que lorsqu'il est revêtu d'un tissu de laine incombustible de même épaisseur que celui d'amiante. Ainsi, sous le point de vue de l'économie, d'une préparation plus facile, d'un cmploi plus commode, d'une beaucoup plus grande légèreté, et même d'une moindre conductibilité de la chaleur, la laine a de l'avantage sur l'amiaute, et sa résistance au seu, quoique incomparablement moindre que celle

de ce minéral, est cependant encore assez grande pour supporter une température élevée, et la remplacer dans presque toutes les circonstances que présentent les incendies.

Les tissus d'amiante ou de laine méritent une attention particulière, parce qu'ils sont réellement la partie la plus essentielle de l'appareil de M. Aldini. Employés seuls, ils peuvent garantir le corps, dans la plupart des cas, de l'action de la flamme et de la chaleur, tandis que les tissus métalliques, en éteignant la flamme, n'interceptent pas suffisamment la chaleur. Ces derniers tissus, par leur grande raideur, ont le grave inconvénient de gêner les mouvemeus des pompiers, tandis qu'il est pour eux de la plus grande importance de conserver toute leur agilité et de pouvoir se diriger avec certitude. Aussi pensons-nous, d'après ces considérations, que les vêtemens de laine, en tissu suffisamment épais et serré, et convenablement imprégnés de dissolutions salines, ou, mieux peut-être, des vêtemens formés par plusieurs tissus légers superposés, mais toujours très-serrés pour ne permettre aucuu passage à l'air, auront senls une efficacité suffisante, et qu'il sera au plus nécessaire. dans quelques circonstances, d'ajouter des pièces mobiles de toile métallique pour désendre les parties du corps les plus exposées à souffrir de la chaleur, en ayant l'attention de laisser entre les deux tissus une certaine distance; car un contact intime rendrait la toile métallique plus nuisible qu'utile.

Outre les vêtemens en tissus incombustibles et en toile métallique dont il vient d'être question, M. Aldini emploie avec le plus grand succès de grands boucliers en toile métallique. Ces boucliers, présentés par les pompiers à un jet de flamme, l'arrêteront merveillessement, et leur permettront alors de voir leur chemis, de franchir des espaces envahis par la flamme, et d'exécuter leurs manœuvres. Ils sont un supplément très-utile d'un vêtement en laine incombustible, et une arme d'autant plus précieuse pour les pompiers non vêtus de tissus incombustibles, qu'ils ne causent aucun embarras, et qu'on peut les abandonner et les reprendre,

en très-peu de temps, sans aucune difficulté. Des châssis en toile métallique destinés à intercepter la flamme sortant par une porte ou toute autre ouverture, paraissent aussi devoir être d'un très-grand secours. Mais ce n'est pas ici le lieu d'entrer dans le détail de toutes les applications qu'a faites M. Aldini de la toile métallique et des tissus incombustibles. Ce savant philanthrope prépare ponr l'impression un ouvrage destiné à faire connaître ses appareils, dans lequel il donnera tous les renseignemens convenables.

M. Aldini ne s'est pas borné à proposer des appareils conservateurs pour les incendies; ce qui est plus difficile et certainement plus rare, il les a mis lui-même à execution, et en a poursuivi l'adoption avec un zèle infatigable. C'est aussi par les difficultés nombreuses qu'il a éprouvées qu'il n'en a que mieux apprécié la coopération éclairée de M. le baron Plazanet, colonel des Pompiers, et le dévouement de ces derniers à se prêter aux expériences les plus difficiles.

La commission, qui a vu par elle-même les résultats de ces expériences, reste unanimement convaincue que les appareils de M. Aldini, avec de légères modifications qu'ils ne tarderont pas à recevoir, seront d'une grande utilité dans les incendies pour pénétrer dans des lieux embrasés, y porter des secours, enlever des objets précieux, et surtout pour conserver la vie à des infortunés prêts à la perdre dans les plus assreux tourmens. M. Aldini a donc bien mérité de l'humanité, et les services qu'il a rendus rentrent tout-à-fait dans ceux que la philanthropie de M. de Monthyon a voulu encourager et qu'elle a appelés à des concours solennels. Cette pensée que les travaux de M. Aldini y trouveront une noble récompense, a diminué les regrets que nous avions éprouvés de ne pouvoir les présenter au jugement de l'Académie à cause de la publicité qu'ils avaient déja acquise.

Sun la Formation de l'éther acctique par la décomposition réciproque de l'hydrocarbure de chlore et de l'eau.

Si l'on met dans un vasc très-peu d'eau avec l'hydrocarbure de chlore, obtenu avec le chlore et le gaz oléfiant, et qu'on expose le mélange à la lumière, il se forme très-promptement de l'acide hydrochlorique qui se dégage aussitôt qu'on ouvre le vase, et le liquide restant a l'odeur de l'éther acétique. Au bout de quelque temps, toute l'eau a disparu; si on ajoute successivement de petites quantités d'eau, toujours sous limfluence de la lumière, on obtient une quantité notable d'éther acétique, dont la composition peut être prouvée d'une manière élégante par ce procédé.

En esset, d'après les expériences de M. Desprets, l'hydrocarbure de chlore est sormé d'une proportion de chlore et de deux de gaz olésiant, ou de Cl+2C+2H; ou, en multipliant par 4, de 4 Cl+8 C+8 H. L'éther acétique, d'après Dnmas et Boullay, est sormé de

40 + 8C + 8H.

L'eau étant décomposée par l'hydrocarbure de chlore, l'hydrogène de 4 proportions formera de l'acide hydrochlorique avec les 4 proportions de chlore, et les 4 proportions d'oxigène mis en liberté se substitueront au chlore; l'hydrocarbure de chlore sera ainsi transformé

en éther acétique.

Il se forme beaucoup d'éther acétique lorsqu'on oxide l'alcool; par exemple, en le distillant avec de l'acide sulfurique et l'oxide noir de manganèse, ou avec de l'acide sulfurique et du bichromate de potasse. Il serait intéressant de rechercher quelle est la décomposition qui a lieu, lorsqu'on fait passer du chlore dans une dissolution de potasse dans l'alcool, opération dans laquelle il ne se forme pas de chlorate de potasse. Ch. (1).

(Annalen der Physik. xiv. 538.)

⁽¹⁾ La décomposition est la même que lorsqu'on sait passer du chlore dans l'alcool. L'acide hydrochlorique qui se sorme dans cette circonstance est remplacé dans l'autre par du chlorure de potassium.

R.

LETTRE de M. Sérullas à MM. les Rédacteurs des Annales de Chimie et de Physique, sur l'éthé-rification.

Conne le Mémoire de M. Hennel, dont vous avez donné la traduction dans votre Cahier de septembre dernier, contient le détail de plusieurs expériences et des vues sur l'éthérification qui ont beaucoup de rapport avec celles que j'ai exposées dans mon travail sur le même sujet, je dois rappeler, pour que les lecteurs n'aient pas à supposer que j'ai pu avoir connaissance du Mémoire de M. Hennel, que, bien que le mien n'ait été lu que le 15 octobre 1828, j'avais déjà fait connaître, le 31 mars précédent, deux mois et demi avant M. Hennel, dans une lettre à l'Académie, les principaux résultats de mes recherches; ce qui est constaté par le procèsverbal de la séance (Annales de Chimie et de Physique, tome xxxv11, page 273), et par un extrait qu'en a donné le Journal de Chimie médicale, tome 17, page 207.

G. S. Serullas.

		١	ļ	١							l		١	l		I
a, +18,0,	Moyenaet de casis	+ 6,-	+13,3	2	+ 24	757,90	2	+13-9	757,69	ů,	+43,6	759,34	8	+ 9.9	758,63	
Pinie ra coat. Cour. 3670 Terrand. 3,11.	Moyens, du 12 au 10. Moyens, du 12 au 30 Moyens, du 21 au 31.	+++ ***	111	222	+++ ***p	755,16 -54,55 758,69	222	### #5#	750,5: 750,5:	823	+++ • 5 5 5 • 6 5 5	746,05 760,33 760,63	382	*** ***	13 1 3 1 3 1 3 1 3 1 3	w==
O S N S N C S O STREET FOR S O S O STREET FOR S O S O STREET FOR S O S O S O S O S O S O S O S O S O S	Serein. Fran-ausgraft Fran-ausgraft Pette plaie. Couvert. Couvert. A demi convert. Couvert. Vangeat. Fran-neagera. Eclaircam Braullard reseert. Couvert. Vangeat. Vangeat. Vangeat. Calques manger. Place does	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	200 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	A SE SE LES SES LOS SES LES ESTABLISTES DE LES LOS DE LES LES LES LES LES LES LES LES LES LE	#4 #6654 866441114 8684 848 848 848 844 84 84 84 84 84 84 84		**************************************	용기를 발표한 등 없는 많은 다음 가득 가는 하기 있다. 등 등 등 등 등 등 등 등 등 등 등 등 등 등 등 등 등 등 등	++++++++++++++++++++++++++++++++++++++		n integrant properties and a contract to the c		***************************************	### #4 ##### # 2 ## #4 #4 #4 ## ## ## ## ## ## ## ## ##
A marrier	n midt.	i i		·Æ	There are		-dig	B 17		gitte	Therm.		-aller	**************************************	3	711
45777	REAL		*********		H	•].	7.5		li	100
			I	l	١	I	l		١	l	l	l	I	ļ		j

MÉMOIRE

Sur les Sulsures, Iodures, Bromures, etc., métalliques.

PAR M. BEGQUEREL.

(Lu à l'Académie royale des Sciences, le 26 octobre 1829.)

L'osservateur qui cherche à sc rendre compte de quelle manière ont pu s'opérer la production et la cristallisation de la plusant des substances que renferment les filons et quelques-unes des formations dont se compose la couche superficielle de notre globe, reconnaît aisément que l'une et l'autre ont dû s'effectuer au moment où les masses se trouvaient dans un état pâteux, favorable à l'accroissement des cristaux, puisque les molécules ne pouvaient arriver que lentement vers les premiers rudimens de cristaux formés.

L'inspection seule des nombreuses géodes de quarz et de chaux carbonatée fermées de toutes parts, et renfermant dans leur intérieur des cristaux de diverses substances, dont les formes ont subi une dépression semblable à celle qui aurait eu lieu si elles avaient été comprimées par le poids des masses environnantes, porte à croire que des infiltrations lentes de composés différens, à travers des masses dans un état pâteux, ont pu produire des réactions particulières et des groupemens réguliers de molécules, que l'on n'obtient pas toujours par les opérations ordinaires de la chimie, dans lesquelles on ne dispose pas du temps, comme dans la nature. Telle est l'idée qu'on peut se faire du mode de production de quelques-unes des substances que l'on trouve dans le sein de la terre. J'ai pensé que des recherches

propres à appuyer cette théorie de faits positifs devaient fournir des documens utiles à la géologie. En général, dans tous les phénomènes, les causes n'excitent pas moins d'intérêt que les effets qui en découlent. Les causes premières nous seront à jamais inconnues; mais les causes secondaires, celles qui naissent de forces physiques, dont nous pouvons calculer les actions, rentrent dans le domaine de la philosophie et sont livrées par conséquent à nos investigations.

Dans l'un de mes précédens Mémoires, j'ai montré l'usage que l'on peut faire de l'emploi des forces électriques à petite tension pour obtenir cristallisés des oxides métalliques et diverses espèces de combinaisons chimiques. Je vais prouver maintenant, par des faits incontestables, que les mêmes forces servent à produire d'autres composés analogues à ceux que l'on trouve dans la terre, et, en raison de la simplicité et de la généralité du principe employé, je rendrai probable la conjecture que la nature a employé un moyen semblable pour former les mêmes substances.

La première question à résoudre est celle-ci : les substances minérales qui existent dans les filons ont-elles été dissoutes primitivement dans un liquide qui, en disparaissant lentement, a permis aux molécules de s'arranger suivant les lois de la cristallisation, ou bien proviennent elles de la décomposition lente de certaines combinaisons peu solubles, dans lesquelles elles entraient comme parties constituantes? Les résultats consignés dans ce Mémoire contribueront, je crois, à jeter quelque jour sur cette ques tion. Avant de les exposer, il est nécessaire d'indiquer les moyens de les obtenir; il suffit pour cela de faire quelques modifications aux appareils que j'aidéjà fait connaître.

Soient ab, a'b' deux petits tubes onverts, chacun par leurs deux bouts, et remplis dans la partie inférieure, jusqu'en c et c', d'argile très-fine, légèrement humectée d'un liquide conducteur de l'électricité; dans la partie supérieure, on verse jusqu'en d et d'les liquides dont la réaction l'un sur l'autre et sur la lame mlm', formée d'un seul métal, ou de deux métaux, suivant le cas, donne naissance aux effets électriques qui produisent le composé que l'on cherche. Les deux tubes sont placés dans un autre PQ, contenant un liquide ss', qui est destiné à établir la communication électrique dans l'appareil.

L'argile sert ici à retarder autainque possible le mélange des liquides renfermés dans les deux petits tubes, et comme chacun de ces liquides se mêle préalablement avec celui du grand tube, il est facile de constater, par l'expérience, que ces différens mélanges ne s'opèrent pas dans le temps qui est nécessaire pour que la formation des composés puisse avoir lieu; c'est là le point essentiel. L'appareil, ainsi disposé, suffit dans un grand nombre de cas, comme on va le voir.

Des sulfures métalliques cristallisés.

On trouve dans la terre treize sulfures métalliques, dans un état parfait de cristallisation, tandis que l'art ne peut les obtenir qu'amorphes, soit en décomposant les sulfates par le charbon à une haute température; soit par l'action du soufre sur les métaux à l'aide de la chaleur, soit par celle des hydro-sulfates alcalins sur les dissolutions métalliques, modes de formation trop prompts pour que les molécules aient le temps de se grouper suivant

les lois de la cristallisation. D'après cela, pour obtenir ces composés cristallisés, il faut suivre une autre marche.

Les sulfures naturels sont, les sulfures de zinc, de fer, de manganèse, d'étain, d'arsenic, de molybdène, d'antimoine, de bismuth, de cuivre, de plomb, d'argent et de cobalt. Les sulfures n'ont aucune espèce d'action, à froid sur le gaz oxigène bien sec; mais ceux dont les métaux sont très-oxidables en ont une sur le gaz humide, ils l'absorbent très-lentement et se changent en sulfates ou en sulfites. De plus, lorsqu'un métal est capable de décomposer l'eau à la température ordinaire, son sulfure la décompose également à cette même température.

Les métaux at ués par l'acide nitrique, lorsqu'ils sont isolés, le sont presque tous lorsqu'ils sont unis au soufre. Il en résulte un oxide métallique, de l'oxide d'azote ou du gaz azote, et de l'acide sulfurique qui se combine en tout ou en partie avec l'oxide métallique. Telles sont les principales propriétés des sulfures qui vont servir avec l'action des forces électro-chimiques à obtenir cristallisés ces composés.

Sulfure d'argent.

Je ne m'occuperai ici que des sulfures dont les métaux ne décomposent pas l'eau, et je commencerai par celui d'argent; voici le procédé que j'ai suivi : On verse dans le tube a une dissolution saturée de nitrate d'argent, et dans le tube a' une dissolution d'hydro-sulfate de potasse, en partie décomposée par le contact de l'air, afin d'avoir une action moins forte; pnis l'on plonge dans chacune d'elles l'un des bouts d'un fil ou d'une lame d'argent pur. Voici ce qui se passe : per à peu le nitrate d'argent est décomposé en raison d'actions électriques

connues; le bout du fil qui plonge dans la dissolution du nitrate d'argent étant le pôle négatif, se recouvre d'argent à l'état métallique, tandis que, de l'autre côté, il se sorme de l'eau et du sulfure d'argent qui se combine avec une certaine quantité de sulfure de potassium. Ce double sulfure, qui cristallise en beaux prismes, se décompose peu à peu par l'action de l'acide nitrique, qui n'arrive qu'en dernier lieu, attendu que, dans les décompositions chimiques opérées par des forces électriques à petite tension, l'oxigène se porte d'abord seul au pôle positif et l'acide ne vient qu'ensuite; propriété qui influe singulièrement sur les phénomènes électro-chinuiques. Il se forme du sulfate de potasse, et le sulfure d'argent reste intact tant que la petite quantité d'acide nitrique qui arrive ne suffit que pour réagir sur lui. Pendant cette action, une partie du liquide s'évapore, et il ne reste plus au fond du tube, au-dessus de l'argile, qu'une matière pâteuse, au milieu de laquelle le sulfure d'argent cristallise en jolis petits cristaux octaèdres, nonseulement sur la lame d'argent, mais encore sur les parois du tube.

Ces cristaux ont le même aspect que ceux de la même substance que l'on trouve dans les mines d'argent; comme eux, ils s'étendent légèrement sous le marteau; leur couleur est gris de plomb, et leur surface extérieure est terne. La ressemblance est telle que les cristaux artificiels ne peuvent être en rien distingués des cristaux naturels. L'action de l'air doit concourir aussi à la décomposition du double sulfure, en fournissant de l'oxigène au soufre et au potassium.

La cristallisation du sulfure d'argent est due à ce que, la décomposition du double sulfure s'opérant très-leutement, les molécules ont alors le temps d'effectuer le mouvement d'oscillation nécessaire pour que les faces similaires puissent réagir les unes sur les autres en vertu des lois de la cristallisation.

On n'obtient rien de semblable, quand le sulfure de potassium est pur et concentré, attendu que les actions sont trop vives. J'indiquerai, dans un autre travail, la composition du sulfure que l'on doit employer.

Sulfure de cuivre.

Si le principe à l'aide duquel en parvient à former le sulfure d'argent est général, on doit l'appliquer aux autres sulfures métalliques. Effectivement, si l'on remplace la dissolution de nitrate d'argent dans le tube a, par celle de nitrate de cuivre, et la lame d'argent par une lame de cuivre, il ne tarde pas à se former dans le tube a' un double sulfure de cuivre et de potassium qui cristallise en aiguilles soyeuses très-fines. Peu à peu ce double sulfure se décompose, et l'on finit par obtenir sur la lame de cuivre des cristaux à faces triangulaires qui ont un à deux millimètres de longueur.

Ces cristaux sont d'un gris métallique, et quelquesuns nuancés de bleuâtre; leur poussière est noirâtre. Ils se dissolvent dans l'ammoniaque, qu'ils colorent en bleu, et il est facile de reconnaître qu'ils ne sont composés que de soufre et de cuivre. Ces caractères sont les mêmes que ceux qui conviennent au sulfure de cuivre naturel. L'analyse fera connaître les quantités relatives de métal et de soufre qui entrent dans ce composé.

De l'Oxi-sulfure d'antimoine ou kermès.

On trouve dans la nature un antimoine hydro-sulfuré

d'un rouge sombre, qui se présente en masses granuleuses ou sous la forme aciculaire. Pour préparer le kermes par la méthode électro-chimique exposée précédemment, on se sert des mêmes liquides que dans l'expérience précédente; l'on établit la communication entre les deux tubes au moyen d'un arc composé de deux lames cuivre et antimoine. Le bout cuivre, qui plonge dans le nitrate, étant le pôle négatif, attire le cuivre à l'état métallique, tandis que le bout antimoine, ainsi que les parois du tube se recouvrent d'un précipité brunrouge. Quelque temps après il se forme sur l'antimoine des petits cristaux octaèdres rouges et des lames cristallisées de même nature que le précipité. Ces cristaux sont solubles dans l'hydro-sulfate neutre de potasse, et laissent dégager de l'hydrogène sulfuré par l'action de l'acide hydro-chlorique, dans lequel ils se dissolvent. Les alcalis les rendent jaunes. Tous ces caractères conviennent au kermès proprement dit. C'est la première fois qu'on a obtenu cette substance dans un état cristallin. Comme la théorie de sa formation est la même que celle du sulfure d'argent, je n'en parle pas. L'analyse fera connaître au juste sa composition.

Des Sulfures d'etain, de plomb et de mercure.

En suivant la même marche que précédemment, on peut obtenir le sulfure d'étain en très-petits cristaux cubiques d'un blanc brillant métallique; jusqu'à présent cette substance ne s'est présentée dans la nature que dans un état amorphe.

Les existences relatives à la production des sulsures de ploinb et de mercure n'étant pas encore terminées, je ne puis dire quel en sera le résultat; mais il est pro-

bable qu'il sera conforme à la théorie que j'ai exposée, si l'ou prend les précautions convenables, pour ne pas opérer trop rapidement la décomposition des doubles sulfures.

Des Sulfures de fer et de zinc.

Ces sulfures, qui sont facilement décomposables par le contact simultané de l'eau et de l'air, doivent être plus difficiles à former que les précédens; aussi ne peut-ou espérer de réussir qu'en fermant hermétiquement le bout du tube qui contient l'hydro-sulfate alcalin; encore ce moyen ne suffit-il pas toujours. Je suis parvenu cependant deux fois à obtenir, sur la lame de fer qui se trouvait dans l'hydro-sulfate de potasse, une multitude de petits cristaux cubiques de fer sulfuré, d'une couleur jaune, semblables à ceux des pyrites que l'on trouve dans la nature. Quant au sulfure de zinc, je ne l'ai pas encore obtenu; mais tout porte à croire qu'en modifiant convenablement les appareils, on pourra le former.

D'après l'exposé que je viens de présenter, il est permis de croire que la nature a pu suivre une marche semblable pour produire les sulfures que nous trouvoss dans les filons.

Le sulfate d'argent, par exemple, s'y rencontre combiné, tantôt avec le sulfure d'antimoine, tantôt avec celui d'arsenic ou de plomb, c'est-à-dire, avec les salfures des métaux électro-positifs qui ne décomposent pas l'eau. Ces combinaisons n'ont dû éprouver par conséquent aucune action de la part de l'air, et sont restées dans l'état où elles étaient à l'époque de leut l'arrures d'argent et de potassium ou de sodium, qui se sont formés sans doute à l'époque de la consolidation des grandes

masses; les alcalis ne faisant pas alors partie des végétaux qui n'existaient pas durent entrer dans un graud nombre de composés où se trouvait également le sousre, comme cux, répandu très-abondamment dans la nature. Une décomposition lente a dû commencer, et il en sera résulté de l'argent sulfuré cristallisé.

Les mêmes réflexions s'appliquent aux autres sulfures métalliques, même à ceux de zinc et de ser qui auront puêtre sormés hors du contact de l'air et sous l'influence de sorces analogues à celles que l'on développe dans les appareils électro-chimiques.

Le sacies des sulsures métalliques sormés par le procédé que j'ai décrit, est tellement semblable à celui des sulsures naturels, tant sous le rapport des sormes, du groupement des cristaux, de la couleur et de l'aspect général, que tout porte à croire que les sorces dont j'ai sait usage sont au nombre de celles dont la nature s'est servie pour les produire.

On doit conclure des faits précédens que, pour obtenir cristallisée une substance insoluble, il suffit de la faire entrer en combinaison avec une autre qui suit soluble, et d'opérer ensuite une décomposition très-lente, analogne à celle qui se produit dans les appareils électro-chimiques. Je citerai, à l'appui de cette opinion, l'expérience suivante. De l'argile très-divisée et humectée d'une solution d'arséniate de potasse a été mise dans un tube de verre, puis on a versé dessus une solution de nitrate de cuivre; la réaction des deux solutions a eu lieu dans les premiers instans seulement à la surface du contact de l'argile et de la solution de nitrate; mais peu à peu celle-ci a pénétré dans la masse de l'argile; la réac-

tion a eu lieu alors très-lentement, cioonstance favorable à la cristallisation, et l'on a aperçu dans quelques parties vides de l'argile des cristaux semblables à ceux d'arséniate de cuivre. Il est probable que les substances cristallisées qui tapissent les géodes ont eu une origine semblable.

La formation des doubles sulfures et des sulfures simples étant soumise à certaines lois, il ne faut pas donner aux tubes des dimensions quelconques, et employer des liquides dont la conductibilité électrique serait trop considérable; s'il se formait, par exemple, une trop grande quantité de double sulfure pour être décomposée complètement par l'acide qui vient du tube où se trouve le nitrate de cuivre ou le nitrate d'argent, l'opération serait incomplète. D'un autre côté, si le liquide du grand tube et celui de l'argile étaient trop bons conducteurs, l'oxigène et l'acide seraient peut-être transportés en même temps au pôle positif, et l'on n'aurait pas alors les réactions nécessaires pour la production des composés que l'on veut former. Ainsi, suivant que les circonstances auront été plus ou moins favorables, on aura une cristallisation parfaite, une cristallisation confuse, ou absence de cristallisation et même de production de double sulfure. Je répète encore que, si l'acide arrivait en trop grande quantité dans le tube où se trouve la double combinaison, il réagirait sur chacun des composans, et l'on n'aurait pas le résultat attendu. L'hydro-sulfate alcalin dont j'ai fait usage était en partie décomposé; car, s'il eût été pur, sa réaction propre sur chaque métal l'eût emporté sur celle que devaient saire naître les forces électriques, et l'on aurait obtenu les résultats que donne la chimie ordinaire.

Des Iodures métalliques.

On sait que les iodures sont soumis à la même loi de composition que les sulfures : on doit donc se proturer les iodures insolubles par le même procédé que celui qui a servi pour les sulfures ; ce n'est là qu'une généra-lisation du principe.

On substitue, dans l'appareil électro-chimique, l'hydriodate de potasse ou de soude à l'hydro-sulfate alcalin. Avec le plomb, on obtient d'abord un double iodure de plomb et de potassium, qui cristallise en aiguilles blanches soyeuses très-fines; peu à peu cette combinaison se décompose en commençant par la partie inférieure contiguë à l'argile, puis l'on aperçoit un grand nombre de cristaux dérivant de l'octaèdre régulier, d'un jaune d'or et d'un aspect brillant. Cette substance, qui est insoluble, est de l'iodure de plomb; c'est la première fois qu'on l'obtient cristallisée.

Le cuivre, soumis au même mode d'action, donnc d'abord un double iodure en aiguilles blanches cristallisées; puis l'on obtient, après la décomposition, de jolis cristaux octaèdres d'iodure de cuivre.

Il est probable et les autres métaux, avec des précautions convenables, conduiraient à des résultats semblables. Les bromures, les séléniures peuvent sans doute être obtenus par le même procédé; je me borne à indiquer ces faits parce qu'ils découlent d'un principe général, dont l'application ne peut manquer d'intéresser la philosophie naturelle.

Dans un prochain Mémoire, je donnerai de plus grands détails sur le mode de formation des corps que je vieus de faire connaître.

Essai analytique des lichens de l'orseille.

PAR M. ROBIQUET.

Ayant eu occasion de rechercher dans les différens auteurs quelles étaient les connaissances acquises sur l'orseille, j'ai été étonné du peu de données exactes qu'on possède à cet égard. A peine connaît-on les véritables espèces de lichens qui constituent cette matière tinctoriale; sa fabrication est encore soumise à un empirisme obscur, et nous sommes dans l'ignorance la plus complète sur la nature de sa matière colorante. Au moment où je regrettais que ce sujet intéressant n'eut encore attiré l'attention d'aucun chimiste, je reçus d'un de mes confrères, M. Codere, pharmacien à Prades, une caisse contenant plusieurs livres du lichen que des fabricans d'orseille de Lyon font récolter, chaque année, sur les rochers des Pyrénées, par des ouvriers qu'ils envoient exprès du Cantal. M. Codere considère ce lichen comme étant celui qui fournit la plus belle orseille, dite de terre, et il m'engagcait si vivement à en faire l'examen que j'aurais bien désiré pouvoir m'y livrer; mais ına santé et mes occupations obligées s'y seraient impérieusement opposées, si M. Chedehoux, jeune laurést de notre Ecole de pharmacie, ne m'eût proposé de me seconder de tous ses moyens. Je demanderai la permis sion de lui en témoigner ici ma gratitude.

Avant d'entrer en matière, je rappellerai qu'on trouve dans le commerce plusieurs espèces d'orseille, et notamment celle dite des îles, et celle connue sous le nom d'orseille de terre. La première, qui est la plus estimes

et la plus chère, nous vient des Canaries et du cap Vert; on en reçoit aussi des Açores, de Madère, de la Corse et de la Sardaigne. Berthollet rapporte cette espèce au lichen roccella, dont les botanistes distinguent plusieurs variétés. La seconde se récolte sur nos montagnes des Pyrénées, des Alpes, de l'Auvergne, et de la Lozère. Elle est généralement auribuée au lichen parcllus, et c'est sous la dénomination de parelle qu'elle est connue de tous ceux qui s'occupent de sa récolte et de sa fabrication. Cependant M. Cocq, à qui nous devons d'utiles renseignemens sur cet objet (1), affirme, sur l'autorité du célèbre Ramond, dont les sciences déplorent encore la perte récente, que non-seulement l'espèce qui forme la base de l'orseille qu'on récolte en Auvergne n'est pas le lichen parellus, mais qu'elle s'en éloigne beaucoup, puisque c'est une variolaire désignée par les botanistes sous le nom de variolaria orcina, dont on distingue plusieurs variétés qui sont connues en Auvergne sous les dénominations de varenne, de pucelle et de parelle maîtresse, suivant qu'elle est plus lisse, et à glomérules moins proéminens, comme celle qui croît sur les granits; ou bien que, peu développée encore sur les laves, on la recueille pour la première fois; ou enfin, alors qu'elle a subi tout son accroissement, et qu'on ne la récolte qu'après cinq ou six aus de végétation. A ces variétés d'une même espèce s'ajoutent encore, suivant M. Corq, dissérentes espèces, telles que la variolaria aspergilla, le lichen corallinus et autres; en sorte que cette orseille se trouve composée d'un assez grand nom-

⁽¹⁾ Annales de Chimie; tome exxxI.

bre de ces cryptogames dont on ignore les qualités tinctoriales individuelles, et sans qu'on puisse savoir par conséquent quels sont les plus favorables ou les plus nuisibles. On assure même que les ouvriers chargés de cette récolte les mélangent à dessein pour augmenter leur bénéfice, et ils le peuvent impunément, puisque ceux qui les paient ne savent pas précisément quelles sont les espèces auxquelles ils doivent accorder la préférence. C'est dans l'espérance de jeter quelque jour sur cette branche importante de notre industrie que je me suis décidé à entreprendre le travail dont je vais avoir l'honneur de rendre compte.

On vient de voir que l'orseille d'Auvergne est principalement composée de variolaires, et je dois dire ici que le lichen qui m'a été envoyé par M. Codère, et qu'il regarde comme le plus avantageux pour la fabrication de l'orseille, est encore une variolaire, c'est la variolaria dealbata de Dec. fl. fr., lichen dealbatus acharius, ainsi que cela a été positivement constaté par mon collègue M. le professeur Clarion. Il est même à remarquer qu'il n'y a pas trouvé un seul fragment de patellaria. Il est vrai que M. Codère avait fait faire cette récolte avec un soin extrême, et qu'il avait pris tontes les mesures nécessaires pour que ce lichen ne fût point mélangé, comme l'est celui qu'on expédie aux fabricans d'orseille. Ce sera donc au variolaria dealbata qu'on devrà rapporter tous les résultats que je vais indiquer.

Après quelques essais de tâtonnement dont il est inutile de faire mention, voici de quelle manière je procédai à l'isolement des divers principes dont j'avais reconnu l'existence dans ce lichen. Il sut d'abord sonnis à plusieurs décoctions successives dans de l'alcool concentré, et à chaque sois ce liquide sut siltré bouillant, afin de ponvoir recueillir une substance blanche, cristalline et comme floconneuse, qui se précipite par le refroidissement, et qui naturellement est plus abondante dans les premières décoctions que dans les suivantes. Lorsque le lichen fut épuisé par ce menstrue, on fit passer sur un même filtre tout l'alcool employé, et là se trouvèrent réunis, pour premier produit, les flocons blancs dont nous avons sait mention. Il est nécessaire de les laver en les arrosant avec un peu d'alcool froid. On sait ensuite évaporer dans un alambic la moitié environ de l'alcool total des teintures, et on recueille, après refroidissement, une nouvelle portion des mêmes stocons blancs, mais qu'on ne doit pas réunir aux précédens, parce qu'ils ont besoin d'être purifiés. On procède semblablement à une seconde distillation, et, après avoir ainsi sépare et tout l'alcool et toute la matière blanche, on obtient, pour produit de l'évaporation complète, un extrait alcoolique qui a une odeur très-prononcée de thériaque récente.

On reprend cet extrait par l'eau froide, et on le lave jusqu'à épuisement complet. La meilleure manière de procéder à ce traitement, c'est de broyer l'extrait dans un mortier ordinaire, et de renouveler l'eau jusqu'à ce qu'elle en sorte sans saveur. Les premiers lavages sont colorés en jaune-brun, et ils ont une saveur sucrée. Evaporés à une douce chaleur, ils fournissent pour produit un liquide brun de consistance sirupeuse, d'une saveur très-sucrée, mais avec un arrière-goût d'amertume assez prononcée. Ce liquide cristallise avec le temps,

en longues aiguilles radiaires et sans consistance qu'il est très-difficile de séparer des eaux mères. Je n'y suis parvenu qu'en les soumettant à une forte pression, et j'ai obtenu ainsi une espèce de moscouade qui, purifiée par le charbon animal, a fourni une masse cristalline, formée de longs prismes d'un blanc-jaunâtre et opaque, d'une saveur toujours sucrée et plus franche.

L'extrait alcoolique, ainsi débarrassé de toute matière soluble dans l'eau, a été ensuite desséché au bainmarie, puis repris par de l'éther qui s'est fortement coloré en vert-jaunâtre. On a fait successivement plusieurs lavages à froid avec ce nouveau menstrue; et toutes les teintures éthérées ayant été réunies dans une même cornue en verre, on a procédé à la distillation à l'aide d'une douce chaleur, et l'opération n'a été arrêtée qu'après avoir retiré les ¿ environ de l'éther. Le réside a offert, après refroidissement, une masse cristalline enveloppée d'un liquide visqueux, très-coloré en vertbrun, d'une saveur acre et d'une odeur particulière très-prononcée. On a débarrassé les cristaux en les lavant avec une petite quantité d'alcool froid; puis, à l'aide de la chaleur, on les a redissous complètement dans ce même véhicule, et après plusieurs cristallisations et purifications successives on a séparé ce résidu de la teinture éthérée en deux produits dissérens. L'un cristallise en longues aiguilles blanches et rigides; n'est très-soluble dans l'alcool et dans l'éther; l'autre est une espèce de résine verte qui les enveloppe primitivement, et qui possède une saveur très-àcre.

Lorsqu'on a successivement épuisé l'extrait alcoolique par l'eau et par l'éther, il ne reste plus qu'une masse brune pâteuse et comme granulée, dont nous indiquerons plus tard les propriétés.

Revenant ensuite au lichen, qui, traité par l'alcool seul, avait déjà fourni au moins cinq produits différens et bien distincts, on l'a fait bouillir à diverses reprises dans de l'eau distillée, après s'être assuré toutefois qu'il ne contenait aucune trace de fécule. Toutes ces décoctions ont été rapprochées à un point convenable, et sans qu'il se soit manifesté aucune apparence de gelée. Essayées par les réactifs pour reconnaître si elles contenaient quelques sels en quantité notable, on a reconnu que l'oxalate d'ammoniaque était à peu près le seul qui cût produit un effet marqué; ce liquide contient donc un sel calcaire, mais en petite quantité. Ce produit a fourni par l'évaporation un extrait gommeux de saveur sade, qui ne possédait, pour ainsi dire, que des propriétés négatives, et n'ossrait par conséquent aucune espèce d'intérêt. Ainsi nous ne pensons pas devoir insister davantage, et nous regardons comme suffisant d'en avoir sigualé l'existence.

Pour terminer l'extraction des principes du lichen, on a divisé en deux portions celui qui avait été successivement traité par l'alcool et par l'eau pure; la première a été mise en macération dans de l'eau aiguisée d'acide nitrique, et on a brûlé la deuxième dans un vase de platine rougi au feu. La quantité de cendres qui est résultée de cette incinération a été prodigieuse. Comme elles ne pouvaient d'ailleurs contenir aucun sel soluble dans l'eau, on les a immédiatement traitées par de l'acide nitrique faible qui en a dissous une partie.

D'autre part et après un temps suffisant de séjour, ou r. xlii. a siltré la macération acide, puis on l'a saturée par de l'ammoniaque pour en séparer les sels calcaires, et on a obtenu en esset un précipité abondant qui, soumis à la calcination, s'est converti en chaux caustique. Ainsi, suivant toute apparence, ce sel calcaire n'était autre que de l'oxalate de chaux.

Il est aisé de voir, par cet exposé rapide, que tout l'intérêt doit se reporter sur les produits extraits par l'alcool, puisque là seulement peut se retrouver la matière colorante, objet essentiel de nos recherches. Il faut donc reprendre tour-à-tour chacun de ces produits, qui 'n'ont d'abord présenté aucun caractère assez saillant pour fixer l'attention sous ce point de vue, et procéder, pour ainsi dire, par voie d'élimination, afin d'atteindre le but désiré.

Je commencerai cette espèce de révision par les derniers obtenus, et j'étudierai d'abord le produit qui, après avoir fait primitivement partie de l'extrait alcoolique, a résisté ensuite à l'action de l'eau et à celle de l'éther. Ce produit est d'un brun-rougeatre très-légèrement acide, entièrement soluble dans l'alcool. Exposé à l'action de la chaleur, il se boursouffie considérablement et fournis un résidu charbonneux très-abondant. Les vapeurs qui s'en exhalent ont une odeur analogue à celle des fumées de tabac. On remarque ma liquide jaunatre, qui finit par se figer dans le col du vase distillatoire. Brûlée avec l'oxide de cuivre, cette matière fournit un peu d'azote. Les acides et les alcalis même concentrés n'y paraissent pas produire d'altération sensible.

Passant au produit suivant, l'un des deux de la solu-

i éthérée, je n'ai pu y reconnaître que cette matière inoïde verte qui se rencontre dans presque tous les étaux, et à laquelle on a donné le nom de chloro-lle; en effet, elle a, comme elle, la propriété de se soudre dans l'alcool et dans l'éther. Comme ellé, e a une saveur àcre; cependant elle en diffère sous utres rapports; ainsi, par exemple, elle se liquéfie et la plus grande facilité quand on la soumet à l'action la chaleur; mais il est à remarquer que ce prétendu ncipe immédiat diffère d'un végétal à l'autre, autant, ar ainsi dire, que les végétaux eux-mêmes, et qu'on l'a peut-être pas obtenu deux fois parfaitement entique. Au reste, ce n'est pas le seul qui soit dans cas; il en est de même pour les gommes, les rémes, etc.

Vient maintenant le principe qui accompagne ce rnier produit dans l'éther; celui-ci ne me semble int avoir d'analogue. Il cristallise, comme nous l'avons , en belles aiguilles blanches. Il est très-soluble et us l'éther et dans l'alcool; il se fond à une chaleur s-douce, et prend alors la transparence des résines nésiées; mais par le refroidissement il redevient aque, et n'offre plus qu'une masse cristalline lamelre. Si on le chausse un peu plus fortement, il entre omptement en ébullition, et fournit, sans décompoion apparente, une espèce d'huile essentielle sucore et très-odorante; puis on voit se condenser, dans col de la cornue, une matière cristalline blanche qui nble être de même nature que la substance primitive, à peine reste-t-il quelques traçes charbonneuses dans fond du vase, si on l'a choisi de forme convenable; car, lorsque la cornue a une panse trop profonde, les dernières vapeurs, qui se condensent facilement à la partie supérieure, retombent sans cesse; et ce corps, à force de subir l'action de la chaleur, finit par se décomposer; inconvénient qu'il est facile d'éviter en prenant une très-petite cornue, et en syant soin de la chausser en même temps dessus et dessous.

Ce produit, qui par ses singulières propriétés semblait mériter une attention particulière, n'a cependant manisesté, dans son contact avec les divers agens, rien qui annonçât la présence d'une matière colorante. Ainsi, n'étant par lui-même ni acide ni alcalin, il demeure incolore dans les acides, aussi-bien que dans les alcalis, et son séjour dans l'air n'y détermine aucun changement; ce n'est donc ni une matière colorante, ni un corps susceptible de le devenir.

Nous n'avons plus que deux produits à examiner; l'un, est cette espèce de sucre que nous avons séparé par le lavage aqueux de l'extrait alcoolique; l'autre, est la matière blanche cristalline qui se précipite pendant le refroidissement de l'alcool qui a bouilli sur le lichen; mais celle-ci ne possède non plus aucune des propriétés qui caractérisent habituellement les matières colorantes. Ainsi, quand elle est entièrement débarrassée de toute substance étrangère, elle est parfaitement blanche, insipide, inaltérable à l'air, insoluble dans l'eau, parfaitement neutre. Elle s'unit assez bien avec les alcalis, surtout à l'aide de la chaleur; mais elle ne contracte avec eux qu'une légère teinte verdâtre; elle acquiert, dans l'acide sulfurique concentré, une couleur bistrée, et elle ne s'y noircit pas complètement.

Traitée par la chaleur, elle se charbonne sans se liquésier; et, quand on y procède avec ménagement, on voit d'abord s'élever quelques paillettes blanches micacées, qui se subliment à la partie supérieure du vase; puis ces paillettes sont bientôt entraînées par une huile empyreumatique brune qui ne tarde point à se produire. Pendant tout le temps de cette opération il se répand une odeur de matière grasse en décomposition; cependant le désaut de susibilité de cette matière, son peu d'aptitude à se combiner avec les alcalis, et sa difficile solubilité dans l'éther, la font différer beaucoup des matières grasses connues, et elle semblerait se rapprocher davantage de ce que M. Bonastre a nommé sous-résine. Au reste, que ce soit une substance grasse ou une sous-résine, il importe peu; la seule chose essentielle à démontrer pour le moment, c'est que ce n'est point une matière colorante, et nous pensons en avoir assez dit pour entraîner la conviction à cet égard.

La matière sucrée devient donc maintenant notre unique ressource, et c'est elle qui mérite désormais toute notre attention.

Le mode de cristallisation, et surtout la saveur sucrée bien prononcée, quoiqu'un peu nauséeuse, de cette substance, me l'avait d'abord fait considérer comme une espèce de sucre de raisin ou de mannite; mais, en l'étudiant d'un peu plus près, je reconnus bientôt mon erreur, et en effet l'action seule de la chaleur suffit pour désabuser sur ce point. Les matières sucrées ordinaires se liquéfient, se boursoufflent, se caramélisent et se charbonnent; ici, rien de tout cela n'a lieu; la liquéfaction s'opère à une très-douce chaleur, le liquide reste

parfaitement transparent; mais, si on soutient l'action de la chaleur, il entre en ébullition, se déharrasse d'abord d'un peu d'humidité s'il en contient; puis on voit s'élever des vapeurs lourdes qui s'arrêtent dans le col du vase distillatoire, et s'y condensent en un solide presque incolore et transparent, qui, au bout de quelques heures, commence à cristalliser vers l'orifice du col, et finit, avec le temps, par n'offrir qu'une masse cristalline, ou opaque, ou translucide, et dont toute la surface semble comme vernie. Cette portion, qui a été ainsi volatilisée, ne paraît avoir subi aucune altération; car elle possède encore tous ses caractères primitifs.

En poursuivant ce parallèle, on observe des dissérences tout aussi tranchées; ainsi, par exemple, cette substance est complètement précipitée de la solution aqueuse par le sous-acétate de plomb, tandis que le contraire arrive pour les matières sucrées ordinaires. L'acide nitrique concentré la colore d'abord en rouge de sang, comme cela a lieu avec plusieurs matières organiques; mais, par suite de la réaction, cette couleur disparaît; et, bien q' il se dégage beaucoup de gaz mitreux, on n'obtient point par évaporation de cristaux d'acide oxalique.

ll est sans doute été bon, pour compléter la comparaison, d'essayer de faire sermenter cette substance sucrée; mais la petite quantité que j'avais à ma disposition ne m'a pas permis de tenter cette expérience : su reste, on jugera probablement qu'elle n'était pas rigoureusement nécessaire, et que les dissérences déjà indiquées sont plus que sussisantes pour établir une opinion certaine à ce sujet. Admettant donc que cette matière sucrée n'a point d'analogue, elle devient, par cela même, plus digne d'intérêt; et nous devons l'étudier avec d'autant plus de soin que nous voyons les probabilités s'accumuler dayantage en sa faveur.

Déjà nous avons fait remarquer que cette substance, exposée à l'action de la chaleur, se volatilise sans décomposition, et on sait que le petit nombre de matières colorantes organiques qu'on a pu jusqu'alors obtenir à l'état de pureté, jouissent presque toutes de cette propriété. On sait aussi qu'aucune d'elles ne présente des caractères d'acidité ou d'alcalinité; celle-ci, comme nous l'avons vu, est également neutre; ainsi, voilà déjà un certain nombre de points de similitude bien établis; mais le plus essenziel ne s'y manifeste pas encore; c'est celui d'acquérir de la couleur par une modification quelconque, et de pouvoir se combiner à la sibre textile. Loin de là, cette substance paraît inaltérable au contact de l'air, et même à celui de l'oxigène pur; aucune coloration, aucune absorption n'est produite. Parmi les divers agens dont on lui a fait subir l'influence, les alcalis sont les seuls qui ont pu tendre vers le but cherché. Cette observation offrait de grandes espérances, puisque, comme tout le monde le sait, c'est, à l'aide de l'urine putréfiée ou de l'ammoniaque, qu'on parvient, dans les fabriques d'orseille, à développer avec le temps la matière colorante des lichens qui la composent. Cependant, lorsqu'on verse quelques gouttes d'alcali, et surtout d'ammoniaque, dans une solution aqueuse de cette matière sucrée, on voit peu à peu une teinte fauve se manisester dans la liqueur, et avec le temps

la couleur acquiert de plus en plus d'intensité. A près deux ou trois jours d'exposition à l'air, elle devient d'un rouge-brun soncé, mais qui n'a rien d'analogue avec cette vive et riche couleur pensée que fournit l'orseille, et ce résultat est constant, quelle que soit la proportion de l'alcali, quelle que soit aussi la durée de l'exposition à l'air. J'ai donc dû supposer, ou que cette matière colorante était dissérente de celle que je cherchais, ou que les résultats observés n'étaient dus qu'à un reste de matière colorante, déjà altérée ou modifiée. Cette dernière idée m'a forcé d'avoir recours à tous les moyens de purification que je croyais les plus capables de déterminer une élimination complète de la matière colorante. Ainsi j'ai long-temps agité une solution concentrée de la substance sucrée avec de la litharge porphyrisée. Puis j'ai filtré et évaporé la solution, après y avoir fait passer de l'hydrogène sulfuré, et j'ai obtenu, pour résultat de cette purification, des prismes quadrangulaires aplatis, dont deux pans opposés sont plus larges que les deux autres, et qui sont terminés par un biseau. Ces cristaux, que je devais considérer comme plus purs que la matière primitive, étant soumis aux mêmes épreuves, ont fourni des résultats identiquement semblables à ceux dont nous venons de faire mention. Ainsi j'ai demeuré convaincu que la matière sucrée était réellement colorante par elle-même; mais, comme je ne pouvais reproduire avec elle cette belle couleur moisie que je cherchais, j'ai craint que belle-ci n'est été absorbée par le charbon animal qui m'avait servi dans le principe à purisser la matière sucrée et à saciluer sa cristallisation. En conséquence, je repris ce

charben; et, après l'avoir bien lavé avec de l'eau pure et froide, je le traitai à chaud par une eau légèrement alcalisée; mais je n'obtins ainsi qu'une couleur rougebrun terne, assez semblable à celle que je produisais directementa vec la matière sucrée et l'ammoniaque. Forcé donc de revenir à cette dernière substance, et bien convaincu que le concours de l'air et de l'ammoniaque était indispensable pour y développer la couleur cherchée, je me livrai à de nouveaux essais, et j'obtins, après un grand nombre de tentatives infructueuses, un plein succès, en soumettant d'abord la matière sucrée sèche à la vapeur de l'ammoniaque liquide, puis en laissant dissiper l'excès d'ammoniaque par une simple exposition à l'air libre. Au lieu donc d'ajouter de l'alcali volatil dans une solution aqueuse de la matière sucrée, je verse un peu d'ammoniaque liquide dans un verre à pied, puis je place au-dessus de ce verre une petite capsule contenant de la matière sucrée, et je recouvre le tout avec une cloche. Cette substance se brunit d'abord, puis la couleur se fonce de plus en plus. Le lendemain, elle est d'un rouge-brun assez intense; on la retire alors de dessous la cloche; et, si on en fait dissoudre immédiatement dans l'eau, on n'obtient encore que le rouge-brun; mais si on laisse quelque temps cette matière alcalisée, exposée au contact de l'air, elle devient d'un violet foncé; et, lorsqu'on la fait dissoudre dans l'eau, elle y développe la plus belle. couleur rouge-violet qu'on puisse voir, surtout si on y ajoute quelques gouttes d'alcali.

Je n'ai point encore assez étudié cette matière colorante pour connaître les différentes modifications qu'elle est susceptible d'éprouver par l'influence de tel ou tel agent; il m'a paru cependant que, quand la réaction de l'ammoniaque est trop subite et trop énergique, la couleur passe au rouge-brun; que le rouge-groseille dépend d'un degré moindre, et le rouge-violet, d'un degré plus saible encore. J'ai eru remarquer en outre que, dans ce premier cas, la saveur sucrée est entièrement détruite, et que, dans le dernier, il en reste encore un peu, c'est-à-dire qu'une portion de la matière sucrée est intacte. Il est très-certain d'ailleurs que l'air joue un grand rôle dans toutes ces modifications. Ainsi, per exemple, je me suis positivement assuré, à diverses reprises, que sans le concours de l'air, la matière sucrée, non plus que le lichen lui-même, ne prenait aucune coloration dans l'ammoniaque. Il est en outre une trèsancienne observation faite par l'abbé Nollet, et qui est rapportée par Berthollet, c'est que la teinture d'orseille se décolore dans le vide.

J'ai vu aussi que l'hydrogène sulfuré produisait le même esset; mais j'ai remarqué que ce phénomène sungulier n'était point la conséquence d'une action désoxigénante exercée par l'hydrogène sulfuré, et que c'était une simple combinaison de cet acide avec le principe colorant, puisqu'il suffisait, pour rétablir la couleur primitive, d'ajouter assez d'alcali pour déterminer la saturation. Déjà M. Chevreul avait sait la même observation sur la matière colorante du bois de Fernambouc, de campêche, et de celle du tournesol (1), qui proba-

⁽¹⁾ Annales de Chimie, tome LXVI, page 240.

blement est la même que celle qui sait l'objet de ce Mémoire, puisqu'elle provient également d'un lichen.

Pendant que je me livrais à ces recherches, et à une époque où j'ignorais encore quelle était la matière colorante, j'essayai de la séparer directement d'une teinture ammoniacale faite avec cette même variolaire, asin de pouvoir comparer ce produit à chacun de ceux que j'avais obtenus. Le premier moyen qui se présenta naturellement fut de saturer cette teinture alcaline par un acide faible, et en effet il se produit ainsi un précipité assez considérable, et la liqueur est très-sensiblement mais incomplètement décolorée. Ce précipité, réuni sur un filtre et bien lavé, se dissout de nouveau dans les alcalis, et y développe une riche teinture. Mais, exposée à l'action de la chaleur, cette matière colorante se charbonne promptement et répand une odeur désagréable. Comme aucun des autres produits ne possédait ces propriétés, je demeurai persuadé que je n'avais point encore obtenu le véritable principe colorant; mais, lorsque j'eus recounu que c'était la substance sucrée qui en était la base, je renouvelai cet essai sur cette même substance, alors qu'elle a été convertie en matière colorante, et je vis en effet que, ainsi modifiée, elle était en grande partie précipitée de sa solution aqueuse par l'addition de quelques gouttes d'acide acétique, et que ce précipité ne possédait plus aucune saveur sucrée.

On reconnaîtra saus peine que ce travail ne doit être considéré que comme une première ébauche encore trèsimparfaite; mais on jugera sans doute que, malgré tout ce qui reste à faire, j'ai déjà réuni cependant un assez grand nombre de données susceptibles de présenter dans

leur ensemble quelque intérêt; et, si je ne m'abuse, cette singulière matière colorante mériterait à elle seule de fixer l'attention. Je ne lui connais point d'analogue; il est bien à présumer que sa saveur sucrée aura fait commettre plus d'une méprise; car on a déjà signalé plusieurs fois la présence d'une matière sucrée dans les lichens, et il est assez probable que quelques-uns d'entre eux contiennent une matière colorante semblable à celleci. De nouveaux essais sont donc nécessaires pour nous éclairer à cet égard; mais, en attendant, nous devons, pour constater son existence dans les lichens de l'orseffie, lui consacrer une dénomination qui en rappelle l'origine. Je proposerai donc de la nommer orcine; il eût êté pentêtre plus naturel de l'appeler variolarine, puisque je l'ai extraite d'une variolaire; mais, outre que cette dénomination est trop longue, elle n'aurait pas, comme l'autre, l'avantage de rappeler aussi nettement l'objet principal et le plus connu qui est l'orseille. D'ailleurs, la variolaria dealbata de Dec. n'est autre que le lichen orcina, et rien ne nous empêche de mettre à profit cette synonymie.

Un autre produit qui me semble mériter aussi d'être distingué par un nom particulier, c'est cette matière blanche cristalline qu'on retire de l'extrait alcoolique au moyen de l'éther. Elle a quelques propriétés qui ne permettent pas de la confondre avec aucune autre substance connue. Ainsi, par exemple, outre la grande solubilité dans l'alcool et dans l'éther dont elle jouit, elle offre un caractère bien remarquable pour une matière sèche et cristalline, c'est celle de fournir, par la distillation, une espèce d'huile essentielle et de se volati-

liser entièrement. Cette substance étant d'ailleurs parfaitement neutre, je proposerai de la nommer variolarin. Ici la longueur du mot devient à peu près indifférente, puisqu'il s'agit d'une substance qui sera nécessairement moins utile et moins recherchée que la précédente.

Resterait à voir maintenant si ces premiers résultats, tout incomplets qu'ils sont, pourraient déjà présenter quelques applications utiles à la fabrication de l'orseille; c'est ce que nous allons examiner dans les paragraphes suivans.

Nous avons dit précédemment que la fabrication de l'orseille était livrée à l'empirisme, du moins à en juger par ce qui a été publié. En effet, le procédé le plus généralement suivi est encore celui qui a été décrit par M. Cocq. Il est cependant vrai de dire que depuis quelques années plusieurs fabricans paraissent avoir mis à profit les utiles conseils que cet habile observateur a donnés dans son intéressant Mémoire, et notamment celui de substituer l'ammoniaque à l'urine. Il est bien probable que M. J. M. Bourget de Lyon, et que M. Huilard de Paris, doivent principalement à cette substitution l'amélioration notable que présentent les produits de leurs fabrications.

Il est bien évident, par ce que nous avons dit de la nature et des propriétés de l'orcine, qu'il s'agit pour développer cette matière colorante des lichens, non-zeulement de la débarrasser de ces espèces de matières grasses ou résinoïdes qui forment comme un vernis à la surface du végétal en s'opposant à sa perméabilité, mais encore de la soumettre à l'influence successive de l'alcali et de l'air. Or, que fait-on, dans l'ancienne méthode,

pour arriver à ce but? On mélange d'abord, nous dit M. Cocq, les lichens avec de l'urine, on brasse le mélange de trois heures en trois heures, et pendant l'intervalle on a le soin de clore exactement les auges. Après trois jours de réaction, on ajoute, avec les précautions qu'exigent de pareilles matières, de la chaux, de l'oxide d'arsenic et de l'alun, puis on recommence à brasser: mais à des intervalles plus rapprochés, et si la température régnante détermine une prompte et vive réaction, on doit brasser tous les quarts d'heure environ, afin de briser une espèce de croûte qui se forme à la surface, enveloppe toute la masse, et qui, en s'épaississant, finirait par faire obstacle au progrès de l'opération.

Il paraît probable, d'après tout ce que nous savons maintenant, que, parmi ces ingrédiens, il y en a qui sont nuisibles, et d'autres d'une utilité trèssecondaire. Il est évident que la chaux, par exemple, ne sert là qu'à développer l'ammoniaque; et comme on en met nécessairement un grand excès, cet excès ne peut manquer de devenir préjudiciable. D'un autre côté, l'alun se trouve décomposé par l'alcali de l'urine qui met à nu de l'alumine; il en résulte que ces deux substances terreuses viennent non-seulement augmenter sans nécessité le poids de l'orseille, mais qu'elles absorbent, en outre, une quantité notable de matière colorante qui se trouve employée en pure perte. Tous ces inconvéniens disparaissent par la substitution de l'ammoniaque à l'urine; substitution qui dispense peut-être de l'emploi de la chaux, et probablement aussi de celui de l'alun et de l'arsenic. Ces deux derniers ne nous paraissent destinés, en effet, qu'à obvier aux inconvémiens que sait naître l'urine elle-même. Cette liqueur excrémentitielle contient, comme on sait, des substances azotées putrescibles, et qui simiraient par entrainer dans leur décomposition toute la matière organique végétale, si on n'y apportait obstacle; et c'est là, selon nous, le véritable rôle que joue l'oxide d'arsenic et une partie de l'alun; encore est-il que ces substances ne préservent pas toujours sussisamment de la putrésaction; car en est souvent obligé, pour la prévenir ou l'arrêter, d'ajouter à l'orseille préparée un peu d'oxide rouge de mercure, qui jouit, comme on sait, de cette propriété antiputride à un degré encore plus marqué.

Mais l'ammoniaque peut-elle à elle seule remplacer tous ces ingrédiens? Je ne suis point en position de l'affirmer; mais j'en suis à peu près convaincu, et:voici sur quoi je me sonde. J'ai sait macérer une certaine quantité de variolaire dans de l'ammoniaque étendue, et j'ai obteau, après plusieurs jours de contact, une très-belle teinture cramoisie; mais, il faut l'avouer, je n'ai pas également bien réussi en exposant du lichen humecté à la vapeur de l'alcali volatil ; je a'ai obtenu, par ce moyen, comme cela arrive avec la matière sucrée elle-même, qu'un roupebrun, et il m'a été impossible de faire changer cet état de choses par une dessiccation ménagée. Néanmoins je suis persuadé que mon peu de succès dépend uniquement d'une mauvaise manière de faire, et je suis d'autant plus porté à le croire, que je sais positivement que ceux qui préparent l'orseille par l'ammoniaque n'obtiennent pas toujours le même succès dans leurs opérations. Je sais aussi qu'ils attribuent ces anomalies à la qualité de l'ammoniaque; mais il est bien plus probable qu'elles

dépendent de quelques circonstances dont l'influence u'a point été suffisamment appréciée par eux. Pour offrir un exemple de ces anomalies, je dirai que dans le même temps où du lichen, mis en macération avec de l'esu alcalisée, me fournissait une riche teinture cramoisie, je n'obtenais, dans une semblable expérience faite avec les mêmes matériaux, qu'une liqueur d'un rouge beun soncé, sans que je puisse reconnaître à quelle cause attribuer cette différence. J'ai remarqué seulement que k vase qui contenait cette dernière macération était mieur bouché que l'autre, et que la proportion du liquide qui recouvrait le lichen était plus considérable. Il est d'ailleurs très-certain, comme je l'ai déjà observé, que l'air joue un grand rôle dans cette opération, et que, sans son intervention, l'orcine ne peut acquérir de conleur. Ainsi, d'une part, on est obligé d'agir en vases clos, car sans cela l'ammoniaque se dissiperait dans l'air et ne réagirait pas sur le lichen; et de l'autre, il est indispensable de donner de temps à autre accès à l'air pour qu'il puisse réagir à son tour sur la matière colorante une fois qu'elle a été modifiée par l'alcali, et il y a probablement dans ces influences successives une juste mesure à observer qui fait le point de difficulté, et le tour de main du fabricant.

Ce qui autorise à croire que ce qu'on nomme actuellement orseille de terre épurée ou orseille violette, qu'on livre à l'état sec et pulvérulent, et dont les produits en teinture équivalent, dit-on, à ceux fournis par l'orseille des Canaries, n'est préparée qu'à l'aide de l'ammoniaque seule, c'est qu'elle ne contient aucun sel déliquescent, comme cela a lieu nécessairement lorsqu'on emploie de l'urine et de la chaux, et qu'elle ne paraît contenir aucune substance putrescible, puisqu'elle se conserve sans altération et sans odeur désagréable.

Je pense donc, en résumé, que pour extraire convenablement la matière colorante des lichens de l'orseille, c'est-à-dire, pour l'exhumer en quelque sorte des matières grasses ou résinoïdes dont elle se trouve enveloppée, il faut le concours simultané de l'eau, de l'air et de l'ammoniaque. Ce dernier agent ne sert pas seulement à colorer l'orcine, mais il a en outre pour fonction de saponifier, pour ainsi dire, l'espèce d'enduit qui revêt le lichen et le rend imperméable. Dans cette opération, il ne se manifeste, à mon avis, aucune espèce de fermentation comme on le prétendait, et tout se borne à une réaction des divers agens que nous avons indiqués; réaction qui est naturellement plus prononcée et plus prompte lorsque la température atmosphérique est plus élevée.

Sur des cavités des cristaux de muriate de soude dans lesquelles il existe des fluides.

Par M. WILLIAM NICOL, professeur de physique.

En Angleterre, le sel en roche qu'on extrait des mines, est en général un peu rougeâtre et plus ou moins opaque; on y trouve cependant, de temps en temps, des cristaux qui non-seulement sont blancs comme de la neige, mais encore parfaitement transparens. En examinant un échantillon de cette dernière

espèce, qui, depuis peu, m'a été envoyé du Cheshire, j'y ai aperçu çà et là un grand nombre de très-petites cavités d'une forme irrégulière, les unes remplies d'un fluide, les autres contenant une bulle d'air. On fait naître constamment une bulle dans les cavités qui n'en renferment pas, en soumettant le cristal à un degré de chaleur modéré; mais jamais la bulle ne se montre qu'après que la chaleur a commeucé à diminuer.

Quand on chausse un échantillon contenant une bulk d'air, ce globule diminue à mesure que la température s'accroît, et il disparaît en général, même avant que la chaleur devienne appez sorte pour être douloureuse au toucher. Pendant le resroidissement, la bulle reparaît et augmente de volume jusqu'au moment où le cristal a repris la température atmosphérique.

En appliquant des fils métalliques chaussés vers le côté d'une cavité opposée à celui que la bulle d'air occupait, cette bulle ne montra jamais aucune tendance à se déplacer. Quand on faisait naître une fissure qui s'étendait de la surface du cristal jusqu'à la cavité, la bulle s'élargissait un tant soit peu, mais jamais elle n'avait assez de force pour pousser quelque portion du fluide à travers la fissure jusqu'à la surface; ainsi l'élasticité des globules d'air contenus dans les cavités des cristaux de sel, est bien inférieure à celle des globules qui se trouvent dans les cavités du spath-fluor et du sulfate de baryte.

Si l'on fait dans le cristal un trou qui aille droit à la cavité, le fluide y reste, mais sans montrer aucune tendance à se cristalliser, même par ces états de l'atmosphère qui déterminent une rapide, cristallisation du

muriate de soude. Quand on le chansse, cependant, il prend la sorme de cristaux aciculaires extrêmement déliés; mais ils tombent bientôt en déliquescence, même quand l'air est le plus sec.

Il résulte évidemment de ces circonstances que le fluide n'est pas une solution de sel commun; mais, quoique l'emploi de quelques réactifs suffise pour indiquer les principes qui le composent, je ne pourrai pas, à cause de la petitesse des cavités sur lesquelles j'ai dû opérer, déterminer leurs proportions relatives.

Quand on mêle le liquide avec une solution de nitrate d'argent, il se forme un abondant précipité qui indique la présence de l'acide muriatique. Le muriate de baryte ne produisant point de précipité, il est évident que le sluide ne contient pas d'acide sulfurique. L'oxalate d'ammoniaque donne un léger précipité qui montre la présence d'une petite quantité de chaux; et comme un précipité dense est fourni par le carbonate de potasse, on voit clairement que la magnésie est la substance qui se trouve combinée avec l'acide muriatique. Ainsi le fluide contenu dans les cavités du sel en roche doit être regardé comme une solution saturée de muriate de magnésie, mêlée à une petite quantité de muriate de chaux; et comme le sel lui-même, quand il est exempt de cavités, ne présente aucun indice ni de ces substances, ni de quelque autre matière étrangère, il faut le considérer comme du chlorure de sodium pur.

(The Edinb. new philos. Journal.)

Analyse de l'Allophane de Firmi (Aveyron).

PAR M. Jules Guillemin,

Ingénieur de la Compagnie des houillères et sonderies de l'Aveyron.

On vient de trouver dans les nouvelles galeries de la houillère de Firmi une matière qui a tous les caractères de l'allophane.

Cette substance est de couleur blanche, et quelquefois jaunâtre; elle se présente sous forme de concrétions mamelonnées ou en plaques; sa cassure est inégale avec éclat résineux. Lorsqu'on la sort de la mine
ou qu'on l'a plongée dans l'eau, elle est légèrement
translucide; conservée dans les collections, elle devient
opaque; un seul échantillon recueilli ayant une transparence parfaite, l'a conservée constamment. Cette
matière s'écrase facilement sous une légère pression;
elle est rayée par la chaux carbonatée; elle raie la chaux
sulfatée. Elle est sans saveur, et happe seulement un
peu à la langue. Sa densité est de 1.76 à 19° R.

Par l'exposition à la chaleur d'une lampe, dans un petit matras, cette substance donne beaucoup d'eau incolore, insipide et inodore. Au chalumeau, elle est complètement infusible. Les acides sulfurique, nitrique, hydrochlorique la dissolvent avec une grande facilité; on obtient immédiatement une gelée, si l'acide n'est pas très-étendu d'eau.

Tous ces caractères sont bien ceux de l'allophane. La composition chimique est aussi la même, à en juger par les résultats suivans d'une première analyse, comparés

à ceux que M. Stromeyer a obtenus de l'allophane de Schneeberg:

	De Firmi.	De Schneeberg.
Silice	. 22.00	. 21.92
Alumine	. 35.00	32.20
Eau	. 42.00	41.30
Acide sulfurique	. 0.75	0.52
Chaux	. traces.	0.73
Oxide de fer, carb. de cuivre	. 0.00	3.33
	99.75	100.00.

Ces nombres s'accordent mal avec la théorie des proportions définies, et c'est sans doute pour cette raison que l'allophane n'est pas encore rangée parmi les minéraux bien connus. Cela m'a engagé à refaire avec soin une analyse de cette substance.

J'y ai infructueusement recherché l'acide phosphorique, le fluor et le chlore. Je n'y ai pas non plus trouvé de magnésie ni d'oxide de fer.

séchés à la température de l'eau bouillante, ont perdu 1°,30, et, par une plus longue exposition à la même température, la perte en poids n'a pas changé; mais, par la chaleur rouge, ces 10 grammes ont encore perdu 2°,90; et la perte totale a été de 4°,20, comme dans l'essai précédent.

La quantité d'eau combinée serait, d'après cela, de 35.74 pour 100.

2 grammes ont été dissous dans l'acide hydrochlorique suffisamment étendu; la dissolution a été complète; on a séparé la silice par l'évaporation à siccité très-ménagée; on a ensuite précipité l'alumine par l'ammoniaque, la chaux par un oxalate alcalin, et l'acide sulfurique par le nitrate de baryte, après avoir rendu la dissolution très-acide. La silice a été reprise par de l'acide sulfurique aidé de la chaleur, pour en séparer l'alumine qu'elle pouvait avoir entraînée, et l'alumine a été dissoute pour recueillir la silice qu'elle pouvait contenir.

Voici les nombres obtenus:

Silice	23.76	contenant oxigène	11.95	6
Alumine	39.68		18.53	9
Eau,	35.74	•	31.78	16?
Acide sulfurique.	o.65	•	o.38	
Chaux	traces	•		

99.83.

Ces résultats conduisent à la formule suivante :

2 atomes d'alumine bihydratée, 1 atome d'alumine bisilicatée et 4 atomes d'eau, en négligeant l'acide sulfurique, qui est sans donte combiné ayec un peu d'alumine et de chaux. On devra ranger l'allophane auprès de l'halloysite, minéral qu'a fait connaître M. Berthier, et qui est aussi composé de bisilicate d'alumine et de bihydrate d'eau, mais dans d'autres proportions.

L'allophane de la houillère de Firmi est assez aboudante; il serait facile d'en recueillir plusieurs quintaux, et il n'est pas rare d'en trouver des morceaux d'un volume égal à celui du poing. La houille de Firmi. jusqu'ici compacte et solide, n'avait présenté dans ses sulfate de chaux. C'est depuis qu'on s'est approché du lit d'un ravin qui passe à 8 mètres seulement au-dessus des galeries, qu'on a rencontré l'allophane. Elle remplit ou tapisse les sentes du combustible, qui en cet endroit est crevassé et laisse siltrer les eaux de la surface. Snivant toute apparence, elle y a été déposée par les eaux du ravin, qui sont presque constamment acides et chargées de sulfates d'alumine, de chaux et de ser. Il n'est plus surprenant de trouver cette substance dans le terrain houiller, puisqu'il est presque certain qu'elle y a été déposée après la formation de ce terrain. Ce gisement est analogue à ceux dans lesquels on a déjà trouvé l'allophane; elle paraît être due partout à un dépôt dans des eaux salines.

Sur quelques combinaisons doubles entre les hydrochlorates à base d'alcali végétal et des chlorures métalliques.

Par M. CAILLOT, pharmacien.

It y a quelques années, lorsque je m'occupais des cyano-hydrargyrates d'iodures alcalins, je vis, sans y attacher beaucoup d'importance, que les hydriodates d'alcalis organiques forment aussi avec le cyanure de mercure des composés où l'on retrouve la présence de l'iode et celle du cyanogène.

J'avais depuis négligé de suivre ces sortes de composés, quand, tout récemment, en étudiant les cyanohydrargyrates de bromures alcalins, l'idée me vint de rechercher comment se comporteraient les sels à bases organiques, tant avec le cyanure de mercure qu'avec les sels de plomb, de mercure, d'or et de platine en général.

Je croyais retrouver entre les sels organiques et les sels alcalins cette même analogie d'action qui caractérise souvent le genre auquel ils appartiennent. Les faits ne sont pas venus justifier mes conjectures. Des expériences particulières m'ont prouvé que les méconates, les acétates, les hydrochlorates, les hydriodates, enfin que la plupart des sels organiques agissent différemment sur les sels métalliques que les sels d'espèce alcaline appartenant au même genre.

Les faits s'étant donc plus multipliés que je ne pensais, et mes occupations journalières ne m'ayant pas permis de les examiner en particulier, je ne ferai mention, dans ce Mémoire, que des sels doubles obtenus de la combinaison des hydrochlorates formés par les alcalis végétaux avec le bi-chlorure de mercure; des hydrodates avec le bi-iodure, le bi-chlorure et le cyanure du même métal.

Si donc, dans une solution d'un hydrochlorate quelconque, on verse une solution étendue de bi-chlorure de mercure, il se formera à l'instant un précipité blanc cailleboté que l'agitation rend très-abondant.

Ce précipité est légèrement soluble dans l'eau et l'alcool. Il est incristallisable, inaltérable à l'air. Sa saveur rappelle celle du bi-chlorure de mercure et de l'hydrochlorate employé.

Soumis à une température un peu au-dessus de celle de l'eau bouillanté, il se fond on une masse jaune si

(200)

l'aposé à une chaleur un peu plus elevée, il se decompose en donnant, entre autres produits, des sels ammoniacaux et un charbon très-volumineux.

Un seul de ces sels doubles a été l'objet d'un examen analytique : c'est celui que j'ai obtenu de la précipitation de l'hydrochlorate de cinchonine par le bi-chlorure de mercure.

500 parties de ce sel, privé autant que possible de son eau d'hydration, ont fourni, par l'hydrogène sulfuré, 170 de sulfure; ce qui représente 146,56 de mercure, on 197,85 de bi-chlorure; or

500:197,85:: 100:39,57.

D'après ces résultats, ce sel contiendrait donc, pour 100, 39,57 de bi-chlorure de mercure.

Dans le cours de mes expériences préliminaires tendant à prouver que les hydrochlorates organiques s'unissent à différens chlorures métalliques, j'avais remarqué que la morphine, la brucine et les autres alcalis organiques se combinent avec le bi-chlorure de mercure pour former des sels triples, et que cette propriété s'étend et à la narcotine et à la cantharidine.

De tels résultats me portèrent à penser que ces deux dernières substances pourraient peut-être, sous l'in-fluence du bi-chlorure de mercure, s'emparer de l'acide hydrochlorique et le saturer.

L'expérience suivante est venue confirmer mon opinion, du moins pour la narcotine:

Dans une solution hydrochlorique acide de narcotine, j'ai versé goutte à goutte une solution étendue de bichlorure mercuriel, qui y a occasioné un précipité blanc, pulvérulent; et la liqueur, d'acide qu'elle était avant son mélange, est devenue absolument neutre après la précipitation; d'où je conclus que la narcotine peut, dans certaines circonstances, prendre une tenue alcaline, se polariser vers quelques acides et les saturer.

Le peu de cantharidine que j'avais à ma disposition ne m'a pas permis de constater si, outre sa propriété de former des sels triples, cette substance pourrait, comme la narcotine, se combiner avec l'acide hydrochlorique sous l'influence du bi-chlorure de mercure.

Un fait qui tendrait à me le faire croire, c'est que, si l'on touche une solution hydrochlorique acide de cantharidine avec un tube humecté d'une solution de bichloruré de mercure, il se forme une tache blanche, comme si l'on agissait sur un hydrochlorate neutre d'une tout autre base organique.

Dans son travail digne de remarque sur les iodures. M. Colin fait observer que les iodures alcalins dissolvent en quantité l'iodure rouge de mercure; et M. Boullay fils, dans un Mémoire qu'il lut à l'Institut en 1827. démontre, par des analyses judicieusement conduites, que ces corps se combinent en différentes proportions, selon qu'on opère sous l'influence de causes différentes; mais, subordonnées à ces causes qui ne sont que passagères, les combinaisons qu'il obtient n'ont, pour la plupart, qu'une éxistence éphémère. En effet, qu'on laisse refroidir, par exemple, un iodo-hydrargyrate d'iodure de potassium à 3 atomes d'acide, combinaison qui ne peut exister que sous l'influence de l'eau et du calorique, bientôt il y aura désunion; une partie de l'iodure de

mercure abandonnera le liquide, et reparaîtra sous sa couleur rouge primitive.

Loin de suivre ainsi les iodures alcalins dans leurs capacités différentes pour les iodures métalliques, les hydriodates organiques, au contraire, tendent à s'en écarter en ne se combinant avec ces mêmes iodures qu'en une quantité qui est toujours la même, quelles que soient les causes extérieures; ce qui dénote en ces corps une grande affinité réciproque, et elle est telle, du moins avec l'iodure de mercure, que partout où il se rencontre un alcali organique uni, soit à l'acide acétique, soit à l'acide hydriodique, constamment l'iodo-hydrargyrate d'iodure de potassium y détermine la précipitation d'un sel double qui a pour acide l'iodure mercuriel, et pour base un hydriodate organique.

Quel que soit l'hydriodate qu'il ait pour base, ce sel double est blanc à l'état d'hydrate; mais susceptible, par sa dessiccation à une douce chaleur, de prendre une couleur jaune qui se rapprochera plus ou moins de celle du soufre, selon que l'hydriodate aura pour base ou la cinchonine ou la strichnine. En général, tous les sels doubles obtenus de la précipitation des hydriodates organiques par l'iodure de mercure sont incristallisables, presque insolubles dans l'eau et l'alcool, et partant peu sapides. Chauffés dans un tube à une température progressive, ils se fondent, passent au violet de vapeur d'iode, puis se décomposent en donnant des produits différens.

L'iodo-hydrargyrate d'hydriodate de cinchonine a été seul analysé. Il me paraît contenir pour 100,

Bi-iodure de mercure, 42,67.

Conduit, par des faits nombreux, à regarder les sels à bases organiques comme bien distincts des sels alcalins par leurs propriétés chimiques, j'avais lieu de penser que les hydriodates de ces mêmes bases organiques m'offriraient, par leur action sur les chlorures métalliques, certains résultats que ne fournit aucun des iodures alcalins, leurs congénères. Cette prévision fut convertie en certitude dans l'action de l'hydriodate de cinchonine sur le bi-chlorure de mercure; car, loin de le décomposer en iodure rouge de mercure, comme le fait l'iodure de potassium, cet hydriodate se combine avec lui et forme un sel double qui, d'après ses principes constituans, doit prendre nom chloro-hydrargyrate d'hydriodate de cinchonine.

Ce sel se prépare en versant une solution de bi-chlorure de mercure dans une solution d'hydriodate de cinchonine, agitant le mélange Jusqu'à ce que le précipité soit bien tranché; alors on jette sur un filtre et on lave à plusieurs reprises. Ainsi obtenu, ce sel est blanc, peu soluble dans l'eau et l'alcool, léger, incristallisable, inaltérable à l'air. Sa saveur est celle du bichlorure mercuriel et de l'hydriodate de cinchonine. Actionné par un acide faible, l'acide acétique, par exemple, il se décompose en se transformant en iodure rouge de mercure et en hydrochlorate et acétate acides de cinchonine.

Desséché sous l'acide sulfurique et analysé par l'hydrogène sulfuré, ce sel m'a paru contenir, pour 100, 34;91 bi-chlorure de mercure.

Ce qui vient d'être dit de l'hydriodate de cinchonine,

par rapport au bi-chlorure de mercuré, doit être appliqué à tous les autres hydriodates organiques.

De tous les sels d'alcalis organiques, les hydriodates, et avec eux les hydrobromates, ont seuls le privilége de combinaison avec le cyanure de mercure, et leur affinité réciproque n'est pas moindre que celle qui existe entre ces mêmes hydriodates et les iodures métalliques. Aussi suffit-il, pour en opérer la combinaison, ou de verser du cyanure de mercure dans un hydriodate, ou du cyano-hydrargyrate d'iodure de potassium, dans un sel quelconque à base organique. Dans l'un et l'autre cas, il se forme un magma caséiforme qui ne se tranche bien du liquide que par agitation.

Les cyano-hydrargyrates d'hydriodates organiques sont blancs, légers, incristallisables, inaltérables à l'air, peu solubles dans l'eau et l'alcool.

Les acides les convertissent en iodure rouge de mercure avec dégagement de vapeur prussique.

Le cyano-hydrargyrate d'hydriodate de cinchonine m'a paru contenir, pour 100, 33,94 de cyanure de mercure.

Je crois pouvoir conclure des faits rapportés dans ce Mémoire:

- 1°. Que les bases salifiables organiques, libres ou combinées avec l'acide hydrochlorique, agissent sur le bi-chlorure de mercure, comme l'ammoniaque ou son hydrochlorate;
- 2°. Que la narcotine peut prendre une tenue alcaline, et se combiner avec les acides hydrochlorique et hydriodique, sous l'influence du bi-chlorure et du bi-iodure de mercure;

3°. Que les hydriodates organiques s'unissent aux iodures métalliques, au bi-chlorure et au cyanure de mercure.

Analyse d'une tourmaline du mont Rose.

Par M. Leplay, élève-ingénieur des Mines.

Cette substance a été trouvée dans la Morène du glacier de Macugnaga; elle est disséminée en cristaux prismatiques dans un granite graphique assez remarquable. qui s'y trouve en fragmens. Le mica qui est le moins abondant des élémens de la roche est, dans quelques parties, blanc ou jaunâtre, et, dans les autres, d'un très-beau vert. Le quartz est transparent et légèrement nuancé de rose; enfin le feldspath, qui est de beaucoup le principe dominant, et souvent en gros cristaux, présente dans sa cassure un éclat gras et une couleur verdâtre peu ordinaire. Des observations non publiées de M. Dufrénoy, prouvent qu'il y a également quelque chose de particulier dans la cristallisation de cette substance.

La tourmaline est noire; les prismes ont une grosseur très-variable; la base a dans quelques-uns jusqu'à 25 millimètres de largeur; d'ailleurs, comme à l'ordinaire. ils sont caunelés, et souvent l'extension de 3 des faces du prisme donne à la section transversale la forme triangulaire. Généralement les prismes sont terminés par une cassure aplatie et irrégulière, mais quelquefois aussi par les 3 faces du rhomboèdre primitif, légèrement tronque par les 3 faces du rhomboèdre auquel ce rhomboèdre pri-

mitif est tangent. On aperçoit, dans le sens des clivages parallèles aux pans du prisme, des petits seuillets excessivement minces de quarz ou de seldspath, et qui rendent très-dissicile le triage de la substance pure. La pesanteur spécifique, évaluée sur de très-petits mormaux bien triés, a été trouvée égale à 3.14.

Au chalumeau, un petit morceau blanch d'abord à la surface, se boursouffle légèrement, puis fond en émail jaunatre, après une insufflation bien soutenue. Le borax donne d'une manière très-tranchée la réaction du fer; la soude donne une masse brune opaque, et le sel de phosphore une perte transparente incolore, dans laquelle on aperçoit un squelette de silice. La présence de l'acide borique a été reconnue par la méthode de M. Buzengeiger; le minéral porphyrisé a été humecté, étendu sur le charbon et séché à la flamme du chalumeau, sans être porté au rouge; la petite feuille ainsi obtenue avait asse de consistance pour être saisic avec la pince de platine; cette pièce d'essai, introduite de bas en haut dans la vapeur bleue à l'extrémité du dard coloré, a été immédiatement suivie d'une atmosphère verdâtre, qui n'a pu laisser aucun doute sur la présence de l'acide borique.

M. Gmelin, dans son beau travail sur les tourmalines, a prouvé que cette famille était essentiellement composée de silice, d'alumine, d'un ou de plusieurs alcalis et d'acide borique, et qu'en outre on y trouvait presque toujours du fer, du manganèse, de la chaux, de la magnésie et de l'eau. Dans toutes les analyses de tourmaline, où il a voulu rechercher directement des alcalis, M. Gmelin a constamment employé le carbonate de baryte; j'ai voulu rechercher si la formule générale que M. Berthier a donnée pour l'analyse des pierres alcalines ne s'appliquerait pas avec autant de succès au cas particulier des tourmalines; et, à cet effet, j'ai opéré de la manière suivante:

Analyse par le carbonate de plomb.

I. 5 gr. de tourmaline, bien triés et porphyrisés bien complètement ont été portés au rouge. Après cette calcination, la poudre pesait 4.97. L'eau pèse donc os.03.

La substance calcinée et toujours bien pulvérulente été mélangée intimement avec 15 gr. de carbonate de plomb et 10 gr. de nitrate. La fonction de cette dernière substance est de former une atmosphère oxigénante, et d'empêcher par là la réduction de l'oxide de plomb. D'ailleurs on prévient encore l'arrivée des vapeurs combustibles dans le creuset de platine où se fait la fusion, en plaçant celui-ci dans un autre creset plus grand. Après un quart d'heure, la fusion était parfaite, et il ne se dégageait plus de gaz; le verre, à cet instant, a été coulé rapidement dans une capsule pleine d'eau, où il s'est divisé en petits fragmens facilement attaquables par l'acide. L'eau ayant été enlevée, ce verre de plomb avec grand excès de base, ainsi que le creuset de platine qui en avait retenu une légère couche, ont été mis en digestion avec l'acide nitrique pur et concentré. Après douze heures, pendant lesquelles l'action de l'acide avait été aidée d'une douce chaleur, la liqueur s'est prise complètement en masse gélatineuse; cette masse a été délayée dans l'eau, et la liqueur soumise à l'évaporation sur un feu très-doux. Une évaporation trop rapide donne une perte sur l'acide borique entraîné par les vapeurs acides. La masse, complètement à siccité et bien pulvérulente, a été reprise par l'acide nitrique qui a reproduit les nitrates décomposés; on a étendu d'eau et évaporé de nouveau jusqu'à consistance pàteuse. Le lavage de la silice a d'abord été fait par décantation, et il a été achevé sur le filtre avec de l'eau acidulée. La silice, ainsi recueillie, était d'un beau blanc, très-légère et pesait............ 2.205.

II. Le plomb qui était dans la liqueur acide en a été séparé par un courant d'hydrogène sulfuré, et la liqueur filtrée a été rapprochée jusqu'à consistance pâteuse. Cette évaporation a le double avantage d'amener le fer au maximum, et de prévenir la formation d'une grande quantité de nitrate d'ammoniaque qui, dans le dosage des alcalis, aurait pu entraîner une certaine quantité d'acide borique, par sa décomposition qui est toujours très-vive.

La liqueur, rapprochée, ayant été étendue de beaucoup d'eau, a été traitée par la quantité de carbonate d'ammoniaque suffisante pour précipiter le fer et l'alumine; ce point est assez facile à trouver, vu qu'il y a un intervalle notable entre la précipitation de ces substances et celles du manganèse et de la chaux. Le précipité ainsi obtenu pesait........................ 2.015.

Ce précipité, analysé par la soude caustique à l'alcool, ne contenait ni chaux, ni manganèse. Il a donné:

Peroxide de fer..... 0.653
Alumine 1.318

III. La liqueur, débarrassée du fer et de l'alumine, a

été traitée par quelques gouttes d'hydrosulfate d'ammoniaque, qui n'a donné aucun précipité : il n'y avait donc pas de manganèse dans la liqueur.

L'oxalate d'ammoniaque, versé goutte à goutte, a donné un précipité très-faible qui, transformé en chaux caustique par la calcination, pesait..... 0.025.

IV. La liqueur, qui ne contenait plus que de l'acide nitrique, de l'ammoniaque, de-la magnésie, des alcalis et de l'acide borique, a été évaporée à siccité, avec les plus grands ménagemens, dans une capsule de porcelaine. La masse saline restante, ne laissant plus dégager de vapeurs, a été transportée dans une petite capsule de platine, pesée d'avance, où on l'a chaussée au rouge sombre, jusqu'à ce que tout le nitrate de magnésie ait été décomposé. Cette partie de l'analyse est très-délicate, vu la volatilité de l'acide borique, qui cependant n'est sensible qu'à un rouge bien prononcé. L'expérience a prouvé que, sans atteindre cette température, ou pouvait essectuer complètement la décomposition du nitrate de magnésie. Pour saisir le point où il sallait s'arrêter, la capsule était pesée de deux minutes en deux minutes, et on s'assurait facilement, en ôtant le couvercle, que la perte observée à chaque pesée était due au dégagement du gaz nitreux. Ensin, après vingt-cinq minutes environ, la température ayant encore été augmentée et portée au rouge sombre pendant cinq minutes, la capsule ne perdit absolument rien. Le résidu était alors peu poreux, blanc-grisàtre et pesait....

L'acide borique pesait donc..... 0.286.

VII. Les nitrates alcalins ont été traités par l'acide sulfurique, et l'excès de cet acide ayant été chassé par l'addition de carbonate d'ammoniaque et par la chaleur blanche que l'on peut produire sans inconvénient, vu la fixité absolue des sulfates, on a obtenu des sulfates par-faitement neutres, qui pesaient..... 0:224.

Le sel ayant été repris par l'eau, il resta un peu de magnésie colorée par l'oxide de fer; elle pesait 0.006.

VIII. La liqueur, traitée par le muriate de baryte, a donné: sulfate de baryte...... 0.306 ou bien acide sulfurique..... 0.105.

Cette quantité d'acide, comparée au poids du sulfate alcalin, prouve que l'alcali est de la potasse, et que la quantité de celle-ci est..... potasse 0.113.

En effet, 0.105 d'acide sulfurique équivalent à 0.228 de sulfate de potasse, et l'on a trouvé directement 0.218.

Nouvelle vérification, puisque 0.113 de potasse équivalent à 0.181 de muriate.

Ce muriate, qui n'était pas déliquescent, repris par quelques gouttes d'eau, a été traité par le muriate de platine, évaporé à siccité à une chaleur très-faible, repris par l'alcool à 0.84, qui dissont seulement le muriate de platine en excès, et les muriates de soude et de lithine quand il y en a. La liqueur ayant été évaporée, et le résidu porté au rouge sombre, le platine métallique provenant du muriate réduit a été recueilli sur un filtre. Enfin, la liqueur, évaporée de nouveau, n'a laissé sur la capsule qu'une légère trace due à du muriate de potasse; car une goutte de muriate de platine promenée sur cette trace a donné encore quelques petites paillettes jaunes de sel double insoluble. Il n'y avait donc pas la moindre trace de soude ni de lithine.

Les résultats de cette analyse sont donc :

Silice	2.205	0.4410
Alumine	1.318	0.2636
Protoxide de fer	o. 598	0.1196
Magnésie	o.348	0.0696
Chaux	0.025	0.0050
Potasse	0.113	0.0232
Acide borique	0.286	0.0572
Fau	0.030	0.0060
	4.923	0.9846.

La perte de 1 ; pour cent, indiquée par ce résultat, s'explique en partie par la perte 0.044 trouvée dans l'analyse (111) du précipité de fer et d'alumine. Je pensai que cette dernière perte pouvait être due à la présence d'une certaine quantité d'acide borique entraîné par le précipité volumineux de fer et d'alumine produit par le carbonate d'ammoniaque. Pour vérifier cette circonstance importante pour le dosage de l'acide borique, je me décidai à refaire l'analyse d'une autre manière, mais sans rechercher l'alcali qui avait été dosé avec une exactitude suffisante.

Analyse par le carbonate de potasse.

Voici d'une manière succincte les résultats de cette analyse:

I. 5 grammes de tourmaline porphyrisée ont été mêlés intimement avec 15 gr. de carbonate de potasse et chaussés au creuset de platine : il n'y a pas eu susion; mais, après une demi-heure, la masse était ramollie et paraissait

II. L'hydrogène sulfuré n'a produit, dans cette liqueur, qu'un léger précipité de soufre; ce qui a prouvé que dans l'analyse précédente, il n'y avait pas eu de principe de la tourmaline entraîné avec le sulfate de plomb. Le fer ayant été ramené au maximum, a été séparé avec l'alumine par le carbonate d'ammoniaque. Ce précipité, qui n'a pas été calciné au-delà du rouge sombre, pesait 2,07.

Dans le but de rechercher l'acide borique dans ce précipité, on l'a soumis aux essais suivans.

- 1°. 0,52 de ce précipité, placés dans une petite capsule de platine, ont été traités par l'alcool concentré;
 celui-ci a brûlé d'abord comme à l'ordinaire avec une
 flamme bleue passant au jaunâtre dans les points de
 contact avec la substance; mais, vers la fin, la flamme
 a pris une teinte verte sensible, mais peu intense. On a
 ajouté alors un mélange d'acide nitrique et d'alcool, et
 à la belle teinte verte de la flamme, on n'a pu méconnaître la présence de l'acide borique; vers la fin, l'action
 est devenue très-vivé: la flamme a entraîné des particules
 d'oxide de fer qui la rendaient étincelante; une partie
 de la matière a été projetée au dehors, en sorte qu'on
 n'a pu évaluer la perte due à l'acide borique, perte qu'on
 aurait trouvée en portant la capsule au rouge.
- 2°. 05,52 du même précipité ont été traités par un mélange d'acide sulfurique et d'alcool; cette fois, la flamme encore un peu scintillante, n'a pas donné de projections qu'on aurait d'ailleurs recueillies sur une assiette de porcelaine. La teinte verte ayant disparu après

plusieurs additions d'alcool, le résidu, porté au blanc, ne pesait plus que 05,505.

Le précipité (11) contenait donc, acide borique 0,06.

3º. 15,01 du même précipité ont été fortement calcinés; on a vu très-clairement pendant quelque temps une flamme bleuâtre autour du creuset; cependant la matière a éprouvé à peine une perte de 05,01, et l'acide sulfurique et l'alcool y ont encore dénoté la présence de l'acide borique. Il paraît, d'après cela, que l'acide borique est retenu dans ce précipité par son affinité pour les bases; ce qui explique comment, dans cet état de combinaison, il a pu résister au lavage bien complet du précipité (11).

Il me semble bien prouvé, par ce qui précède, que la perte de 0,044 éprouvée dans l'analyse précédente, est due principalement à l'acide borique. Mais, comme la quantité d'acide borique qui se trouve ainsi entraînée par le fer et l'alumine doit probablement varier dans les différens cas, cette deuxième analyse ne peut servir à déterminer rigoureusement la perte d'acide qui a eu lieu dans la première.

- IV. L'oxalate d'ammoniaque a donné un léger précipité, qui n'a pas été dosé.

Cette quantité est plus petite que celle qui a été trouvée dans l'analye précédente, mais aussi cette dernière méthode de dosage est bien moins exacte que la première qui est à très-peu près complètement rigoureuse.

En comparant cette deuxième analyse à la première,

on voit que les résultats sont sensiblement les mêmes, seulement la quantité de silice est un peu plus faible; mais il est probable que le précipité de fer et d'alumine qui est un peu plus fortema entraîné une petite quantité. Il faut seulement remarquer que la quantité d'acide borique donnée par la première analyse est un peu trop faible.

OBSERVATIONS.

Lorsqu'il y a du manganèse, il est assez difficile d'obtenir le fer et toute l'alumine complètement exempts de cette substance, par la méthode indiquée dans le nº (11) de la première analyse; mais comme la chose importante est d'obtenir séparément le fer et le manganèse, qu'il est aisé de séparer chacune de ces substances de l'alumine, voici la meilleure méthode à suivre dans cette circonstance.

On traite la liqueur par le carbonate d'ammoniaque, versé goutte à goutte jusqu'à ce que celle-ci soit complètement décolorée, avec la précaution que M. Berthier indique dans sa formule pour les carbonates à plusieurs bases. Tout le fer est alors précipité avec une partie de l'alumine, tout le manganèse est encore dans la liqueur avec le reste de l'alumine, et on les précipite l'un et l'autre par l'hydro-sulfate d'ammoniaque.

On pourrait précipiter directement le fer, l'alumine et le manganèse par l'hydro-sulfate, ce qui aurait probablement l'avantage de laisser tout l'acide borique dans la liqueur; mais, pour analyser ce précipité, il faudrait nécessairement redissoudre à deux reprises dissérentes, ce qui est toujours nuisible à l'exactiude d'une analyse. En résumant tout ce qui précède, il me semble que la méthode la plus exerte pour l'analyse des tourmalines est la suivante:

Attaquer par les matières plombeuses, reprendre par l'acide nitrique, séparer la silice, séparer le plomb par l'hydrogène sulfuré; précipiter le fer et une partie de l'alumine par le carbonate d'ammoniaque; rechercher dans ce précipité l'acide borique; précipiter le manganèse et le reste de l'alumine par l'hydro-sulfate d'ammoniaque; séparer la chaux par l'oxalate; doser la magnésie par l'évaporation à sec doser l'acide borique par l'alcool; doser les alcalis à l'état de nitrates et de sulfates avec toutes les vérifications indiquées, auxquelles on peut joindre encore le dosage très-exact du chlore par le nitrate d'argent.

Cette méthode me paraît très-préférable à celle que M Gmelin a d'ailleurs suivie avec tant de succès dans travail sur la tourmaline.

- 1°. L'emploi du plomb est bien plus avantageux que celui de la baryte parce que l'attaque dure beaucoup moins long-temps, et qu'ainsi la perte sur l'acide borique et sur les alcalis doit être moindre.
- 2°. La méthode est en général beaucoup plus simple, et chaque substance n'y est pas reprise par les acides à trois ou quatre reprises dissérentes.
- 3. Le dosage de la magnésic en particulier est incomparablement plus simple et plus exact.

En comparant le résultat de cette analyse avec ceux de M. Gmelin, on voit que la tourmaline du mont Rose rentre dans la troisième classe de la division qu'il a établie; elle présente quelque analogie avec la tourmaline

noire du Saint-Gothard; elle en dissère en ce qu'il n'y a ni manganèse, ni perte notable the M. Gmelin attribue à la présence d'un alcali volatil.

Analyse des Séances de l'Académie royale des Sciences.

Séance du lundi 19 octobre 1829.

Pièces manuscrites. Paquet cacheté de M. Baude-loque contenant, d'après sa déclaration, des procédés nouveaux relatifs aux accouchemens; Paquet cacheté de M. Pelletier relatif à des recherches chimiques non terminées; Paquet cacheté de M. Samuel Bauss, de Vevey, contenant des produits chimiques; Mémoire sur la propriété de la force projectile dans la constitution des corps simples, par M. Menier d'Aleth; M. Résineau Desvoidy annonce qu'en faisant l'ouverture d'une vipère (de celles qu'on appelle vulgairement serpens rouges), il a trouvé dans l'utérus plus de 3000 petits à divers états.

- M. Boyer fait un rapport favorable sur les moyens proposés par M. Baudeloque pour broyer la tête d'un enfant mort dans le sein de sa mère.
- M. Gcoffroy Saint-Hilaire fait un rapport sur deux jumeaux âgés de 18 ans, et qui sont attachés par le ventre.
- M. Dupetit-Thouars rend compte des procédés proposés par M. Gautheron pour produire sur-le-champ des sigures, des plantes, des seuilles et des sleurs.

M. Sturm lit un Mémoire intitulé : Résumé d'une nouvelle théorie relative à une classe de fonctions transcendantes.

Séance du lundi 26 octobre.

Pièces manuscrites. Paquet cacheté de MM. Audouin et Milne Edwards; Mémoire sur une machine hydraulique, par M. Sallier; Note sur un grand cercle répétiteur, par M. Lenoir père; Demande adressée par M. Morlet, asin que l'Académie se sasse rendre compte promptement d'un travail qu'il a présenté sur le déplacement et le changement de forme de l'équateur magnétique.

L'Académie a entendu ensuite : un Rapport de M. Brongniart sur un Mémoire de M. Beaumont (voyez plus bas); Rapport très-savorable de M. Cuvier, sur les travaux zoologiques exécutés pendant le voyage de M. d'Urville; et ensin, un rapport de M. Chevreul sur un Mémoire de M. Robiquet, concernant le principe colorant de l'orseille.

M. Becquerel lit le Mémoire qui fait partie de ce Cahier.

Séance du lundi 2 novembre.

Pièces manuscrites. Observations de M. Chauvin sur son échelle de proportion; Note sur une eau propre au traitement des maux d'yeux, par M. Guyon; Mémoire sur la rectification des courbes par John Walsh; Mémoire de M. Babinet sur la cause du retard qu'éprouve la lumière dans les milieux réfringens; Nouvelles recherches sur les crustacés, par M. Milne Edwards;

Paquet cacheté de MM. Robiquet, Colin et Lagier, contenant de nouvelles observations sur la garance; Mémoire de M. Héricart de Thury sur le projet des puits forés à Lyon; Enfin, des lettres de divers candidats qui se mettent sur les rangs pour les places vacantes.

M. Breschet lit un Mémoire sur la structure de l'organe de l'ouïe dans quelques poissons.

M. Roux lit un Mémoire contenant l'exposé de quelques faits de chirurgie-pratique, dans lesquels ont été employés des moyens nouveaux.

Supplément à l'Analyse de la séance du lundi 26 octobre.

RAPPORT sur un Mémoire de M. de Beaumont, concernant l'ancienneté relative des différentes chaines de montagnes d'Europe (1).

Depuis que le célèbre Werner, par l'heureuse et séconde liaison de saits bien observés, avec une théorie ingénieuse et sage, a montré qu'on pouvait établir une sorte de chronologie géologique des événemens physiques qui avaient concouru à la structure du globe, et qui, pour n'avoir eu aucun homme pour témoin, n'en était pas moins sûre que la chronologie historique: depuis qu'il a montré comment on pouvait savoir dans quelle succession s'étaient sormés la plupart des minéraux, des métaux et des roches qui composent l'écorce

⁽¹⁾ Ce Mémoire, intitulé Recherches sur quelques-unes des révolutions de la surface du globe, parait dans le Annales de Sciences naturelles; septembre, novembre et décembre 1829.

de la terre, l'attention des naturalistes a été reportée avec ardeur sur un sujet piquant par son rapport direct avec l'histoire de tous les grands phénomènes naturels. Cette considération n'a pas seulement occupé les géologues, les minéralogistes, les mineurs; elle a intéressé toutes les classes de la société, depuis les naturalistes et les physiciens qu'une telle question touchait plus particulièrement, jusqu'aux personnes qui, par leur genre d'étude ou de vie, semblaient les plus éloignées de s'occuper d'un semblable sujet.

Il est résulté de cette impulsion, que le zèle et le nombre des observateurs s'est accru dans une immense proportion, et que le nombre des faits, dont la géologie se compose actuellement, a augmenté dans la même progression.

Si, d'un côté, ces nombreuses découvertes ont conduit à modifier quelques-unes des conséquences déduites de faits connus et proclamées comme générales, par l'école de Freyberg; de l'autre côté, ces nouvelles observations, en étendant considérablement le champ de la science, lui ont donné une importance et up intérêt propre à consolider la gloire de l'illustre Saxon, qui en a posé les premiers et les vrais principes.

Werner et son école avaient fondé, jusque vers 1800, la chronologie géologique ou l'ordre de formation des terrains sur leur ordre de superposition, et déduit l'àge des minéraux et des métaux de leur position dans ces terrains, et du croisement des fissures qui les renferment.

Vers cette époque, des débris organiques renfermés dans certaines roches, et considérés sous les rapports

de leur position respective et de leur espèce, ont offert un moyen de plus et un moyen très-efficace d'établir un nouveau chronomètre géologique, avec lequel on pouvait subdiviser davantage les terrains, et reconnaître les roches d'époques géologiques très-éloignées, lors même qu'elles se ressemblaient par leur nature, et qu'elles se présentaient dénuées du secours que prête à une semblable détermination la présence des roches recouvertes et des roches recouvrantes.

Les principes de la science paraissaient donc asser bien réglés, et leur application assez simple. Aucune valable contradiction ne s'était encore élevée contre leur admission, lorsqu'on est venu annoncer que le granite, cette roche si généralement admise comme la plus ancienne par le professeur de Freyberg, et par tous ceux qui, en reconnaissant la justesse de ses observations locales, en avaient peut-être un peu trop généralisé les conséquences; que le granite, dis-je, pourrait bien être, dans quelques cas, postérieur à certaines roches schisteuses qui renfermaient des débris organiques, et qui faisaient partie de ces terrains ambigus que le célèbre Werner, comme par prévision de ce qui pourrait arriver, avait nommés terrains de transition.

Ce premier pas était le plus difficile, aussi on fut lent à le faire; on le fit comme en tâtonnant; il fallut l'aide de bien des géologues pour le franchir. MM. de Ranmer, de Buch, de Bonnard imprimèrent le premier mouvement. Un géologue, entraîné par des observations qui frappèrent une imagination déjà trop active, M. Marzari, le franchit tout entier, et alla même bien au-delà, en déclarant que le granite de Predazo était postérieur à des

calcaires de l'âge de notre craie. Enfin la route fut complètement ouverte par M. de Buch, qui l'avait le premier indiquée. C'est une voie presque généralement adoptée. On parle du granite épanché sur des terrains de sédimens remplis de débris organiques, comme d'une proposition devenue classique dans la science.

Néanmoins les faits qui contribuèrent à constater un phénomène aussi inattendu seront encore reçus et accueillis pendant long-temps et avec intérêt et reconnaissance, parce qu'ils contribueront à généraliser une observation que l'on pouvait regarder comme locale et exceptionnelle, et parce qu'ils serviront à replacer dans l'ordre naturel un fait qui semblait être une anomalie. Les recherches, les observations, les découvertes, et tous les développemens relatifs à ce grand phénomène nous amèneront à connaître comment il a pu se passer, à quelle époque géologique il s'est passé, quelle influence il a eu sur les formes de l'écorce du globe, sur la nature des roches qui la composent, sur celles des corps organisés qui l'habitent. Ils nous dévoileront peut-être quelle. sorte de changemens ont dû avoir lieu dans les élémens inorganiques et organiques de la surface terrestre, lorsque le granite, ce noyau, cette ossature des plus hautes et des plus grandes montagnes a paru sur le globe, en a soulevé et brisé les couches et s'est, dans bien des cas, comme étendu sur elles.

Tel a été le but des recherches dont M. Elie de Bcaumont a consigné la description et le résultat dans le Mémoire qu'il a lu à l'Académie, le 22 juin dernier, et dont nous allons chercher M. Brochant, M. Beudant et, moi à faire apprécier la valeur, les conséquences et le mérite.

La formation des chaînes alpines par soulèvement, c'est-à-dire par suite d'une exubérance des parties inférieures aux couches qui composent l'écorce du globe et du redressement de ces couches est une opinion admiserpresque généralement. De Saussure l'avait avancée timidement; M. de Buch l'a émise un des premiers comme un phénomène presque incontestable; M. Keferstein, M. Merian de Basle l'ont employée comme une hypothèse reçue et parfaitement d'accord avec les effets observés.

En admettant ce hardi résultat, il reste bien des choses à savoir sur les causes qui ont produit une semblable révolution et sur les circonsiances qui l'ont accompagnée.

Les dispositions qui peuvent nous faire connaître ces circonstances sont observées depuis trop peu de temps, elles sont encore trop peu nombreuses, malgré toutes celles qui sont rapportées dans le Mémoire de M. de Beaumont, pour que nous puissions raisonnablement penser à en assigner et peut-être même à en rechercher les causes.

Mais on peut demander quelles sont les roches qui formaient la protubérance soulevée et soulevante, si le soulèvement s'est fait rapidement ou lentement, et s'il a eu lieu à plusieurs reprises, à quelles époques géologiques il s'est produit; si un tel mouvement n'a pas dû être accompagné et suivi de nombreuses fissures et de grands affaissemens. On demandera enfin par quelle sorte d'observation on a pu déterminer les époques de ces paroxismes de soulèvement, la direction générale: qu'ils

ont suivie, et comment on a pu lier à chacune de ces époques les diverses chaînes de montagnes qui leur appartiennent.

Si l'Académie a conservé le souvenir du Mémoire que lui a lu M. de Beaumont, elle peut se rappeler qu'il a déjà répondu, au moins en grande partie, à la plupart de ces questions, qu'on aurait pu traiter, avant l'époque de Werner, d'indiscrètes et de vaines, parce qu'on ne voyait alors dans la science aucun moyen d'y répondre; mais, si les travaux de M. Elie de Beaumont et le récit de ses observations apportent dans les esprits des géologues le même genre de conviction que dans le nôtre, nous pourrons dire qu'il a répondu à la plupart de ces questions et d'une manière propre à satisfaire les esprits les plus difficiles.

On voyait dans les hautes chaînes de montagnes des roches en couches presque verticales; on remarquait que dans les pays plats situés loin de ces montagnes, la stratification était plus généralement régulière et horizontale. Mais tout en présumant l'influence de ces hautes montagnes sur la perturbation de la stratification, on n'avait encore observé aucun principe de liaison entre ces deux dispositions.

Une autre disposition rendait encore le problème plus difficile. On trouve des terrains en couches horizontales jusqu'au milieu des vallées des montagnes qu'on nommait primitives. Or, ces terrains sont quelquefois composés des mêmes roches, des mêmes débris organiques que ceux qui se montrent très-inclinés, redressés même jusqu'à la verticale dans le voisinage d'autres chaînes de montagnes considérées aussi comme primordiales.

19

Les observations nombreuses et ingénieuses que M. de Beaumont a consignées dans le travail considérable qu'il a soumis au jugement de l'Académie, rattachent toutes ces dispositions à des phénomènes généraux dont la découverte nous semble ouvrir un champ nouveau à la géologie.

La plupart des chaînes de montagnes qui s'élèvent sur la surface du globe, résultent d'un soulèvement ou d'un mouvement de bascule des diverses parties de la croûte terrestre.

Cette proposition, émise pour la première sois par de Saussure et sondée sur l'observation de couches très-inclinées, composées de matériaux qui n'avaient pu être déposés qu'horizontalement, est, comme nous venous de le dire, presque généralement admise.

Mais toutes les chaînes de montagnes n'ont pas été toulevées à la même époque, et il est possible de distinguer et même d'énumérer ces dissérens paroxysmes d'élévation par plusieurs genres d'observations. Cette proposition, qui nous paraît nouvelle, est due, avec ses preuves et ses développemens, à l'auteur du Mémoire que nous examinons.

Comme tous les grands principes des sciences, elle peut déjà être réduite à des règles si simples qu'on est étonné de ne les avoir pas aperçues plus tôt. Nous devois les rappeler, car elles sont le point important et trèsremarquable du travail de M. Elie de Beaumont.

Les aspérités du globe, en se formant par soulèvement, ont dû soulever avec elles les terrains de sédiment qui s'étaient déposés à peu près horizontalement dans le soud des mers ou des grands amas d'eau. Les époques de sor-

mations de ces terrains de sédiment horizontaux se sont reconnaître par leurs rapports de position, quelquesois par la nature de leurs roches, mais plus souvent et beaucoup plus sûrement par les espèces de corps organisés dont ils renserment les débris. Les géologues sont d'accord sur ce mode de détermination et sur ses conséquences.

Or, dans un système de montagnes présentant des couches très-inclinées et des couches horizontales, les couches de sédiment inclinées ont nécessairement été formées avant la révolution qui a soulevé la chaîne de montagnes, tandis que les couches horizontales n'ont pu être déposées dans les vallons on sur les pentes de cette chaîne qu'après cette révolution. Par conséquent, on pourra établir que l'apparition de cette chaîne de montagnes par soulèvement a eu lieu dans l'intervalle de temps qui a séparé le dépôt des premières couches de celui des secondes.

En partant de ce principe, M. Elie de Beaumont a pur reconnaître, dans la partie orientale et méridionale de la France et dans la partie occidentale des Alpes, quatre époques principales de soulèvement ou de révolution de la surface du globe, et en observant la direction générale que les chaînes de montagnes ont prise à chacune de ces époques, il a cru pouvoir y rattacher des montagnes qu'il n'a pas visitées, mais qui, par cette même direction et par ce qu'on peut savoir des roches et des débris organiques qui les accompagnent, lui ont paru être dues à la même révolution géologique.

La première révolution qu'il signale, mais qui n'est probablement pas la première qui ait modifié les formes extérieures du globe, est celle qui a soulevé les conches de toutes les roches à débris organiques et des roches de sédiment sans débris organiques alternant avec elles, qui renferment le calcaire jurassique, et toutes celles qui lui sont inférieures. Cette révolution a donc eu lieu après le dépôt des formations jurassiques. Il y a eu alors une interruption; pendant cet intervalle de repos, qui a été probablement très-long, les terrains crétacés se sont formés; car ceux-ci n'ont pas été compris dans le relèvément de la première révolution, et, bien plus, ils se sont déposés en couches horizontales sur la crête des couches redressées par cette révolution.

Les montagnes composées de granite, de gneiss, et d'autres roches qu'on nomme primordiales, et qui forment les chaînes peu élevées de l'Erzgebirge en Saxe, celles du département de la Côte-d'Or, celles du Fores, sont données comme exemples observés directement des montagnes soulevées par cette révolution, qui est la première et la plus ancienne de celles que M. de Beaumont a observées et décrites, mais qui avait été certainement précédée par plusieurs autres.

On a vu, dans le Mémoire de M. de Beaumont, comment, observant la direction de ces crêtes ou rides de la surface du globe, il a vu qu'elle était pour toutes à peu près la même, et comment, à l'aide de ce principe, il a cru pouvoir rapporter à cette prensière époque un grand nombre d'autres chaînes qui présent vient la même direction.

On sait que les filons de même nature, qui ne sont eux-mêmes que des fissures remplies de matiès e minérale souvent cristallisée, suivent, dans un même ca. 1000,

la même direction normale. Qui est-ce qui n'a pas remarqué sur un bloc de marbre veiné, que les veines de calcaires spathiques affectent souvent des directions parallèles? Ne peut-on pas admettre avec M. de Beaumont, que la même cause qui a produit ce phénomène en petit dans les marbres, plus en grand dans les filons d'un même canton, l'a également dirigé dans les chaînes de montagnes à roches cristallisées, qu'on avait déjà comparées à de grands filons?

Toutes les chaînes de collines ou de montagnes à roches primordiales, qui présenteront les couches de terrains crétacés fortement inclinées et comme redressées par elles, auront été soulevées après le dépôt de ce terrain nécessairement horizontal, ou à très-peu près; mais comme les couches du terrain, qu'on nomme tertiaires, ne partagent pas ce redressement dans les montagnes de la seconde révolution, on en conclura, et nous pouvons dire nécessairement, que ce terrain n'avait pas encore été déposé à cette seconde époque.

M. de Beaumont donne comme exemple observé, et par conséquent comme preuve de l'époque de cette révolution géologique, la seconde dans l'ordre de celles qu'il a signalées, les Pyrénées, depuis le cap Ortegal, et les Apennins, en saisant remarquer que la direction générale de ces montagnes est dissérante de celle des montagnes de la première révolution. Il ramène à ce système, qu'il appelle Pyrénéo-Apennin, toutes les chaînes de montagnes qui présentent une même direction générale parallèle à celle de ces deux chaînes.

Le troisième redressement nous paraît un des plus remarquables, et par ses effets gigantesques et par son époque presque récente; c'est lui qui a produit les Alpes occidentales; il a redressé tous les terrains de sédiment à débris organiques, depuis les plus anciens jusqu'aux plus nouveaux; par conséquent, les terrains jurassiques qui peuvent avoir échappé à la première et à la seconde révolution, les terrains crétacés et jusqu'aux terrains tertiaires, ces terrains que l'on considérait comme si limités, si spéciaux, il y a bientôt trente ans, qu'à peine en faisait-on mention dans les géologies de cette époque.

Les Alpes occidentales, par conséquent les plus hautes Alpes, en s'élevant, les ont soulevés avec elles, et ont porté à plus de 3000 mètres d'élévation des terrains déposés dans le fond des mers. Ce n'est donc pas la mer elle-même, c'est-à-dire tout l'Océan élevé à cette prodigieuse hauteur, qui a porté et déposé ce terrain marin sur le sommet des Alpes; mais ce sommet est parti, pour ainsi dire, du fond des eaux, et comme couronné des lits du calcaire grossier; il les a élevés avec lui jusque dans la région des nuages et des neiges perpétuelles; ils y sont arrivés presque intacts dans certaines parties, mais plus souvent brisés, contournés et noircis, comme si la chaleur, qui a dû causer ou même accompagner une si violente révolution, avait charbonné les débris et les matières organiques abondantes dont ils étaient pénétrés.

La partie occidentale des Alpes, c'est-à-dire les Alpes du Dauphiné et de Savoie, et par conséquent le Mont-Blanc et ses annexes, sont les parties de cette haute chaîne sur lesquelles les observations de M. de Beaumont ont plus particulièrement porté. Ce sont celles qu'il donne pour exemples, et auxquelles il rapporte les

chaînes des montagnes qui paraissent s'y lier par une même direction.

Ce n'est, suivant ce géologue, ni le dernier soulèvement signalé, ni la dernière révolution que la surface terrestre ait éprouvée; une nouvelle et violente dislocation des couches du globe qui a soulevé le Saint-Gothard et les Alpes centrales, qui a soulevé, en Provence, le Leberon et quelques collines, a été elle-même accompagnée et suivie d'autres grands phénomènes qui ont contribué avec elle à modifier la forme extérieure et la structure de l'écorce du globe.

On peut dire que la reconnaissance de ces phénomènes forme, dans le travail de M. de Beaumont, un second genre de considérations, en partie indépendant du premier, mais qui concourt efficacement à compléter l'histoire des révolutions du globe.

Il est une classe de terrains composés de débris de roches, tantôt arrondis en galets, tantôt ayant conservé leurs angles et leurs crêtes presque intacts; on les appelle terrains de transport, parce qu'ils ne peuvent être dans les lieux où on les voit, que par suite d'un transport plus ou moins évident.

Il y a quelques-uns de ces terrains de transport, celui que les Suisses nomment Nagelslue, qui appartiennent évidemment au terrain tertiaire. Il en a partagé, dans les Alpes, tous les mouvemens. Ce n'est pas de celui-ci qu'il est question ici, mais bien d'un ou plutôt de deux terrains de transport postérieur au Gompholite (Nagel-flue). Ce sont eux qui montrent, par leur position et par une multitude d'autres circonstances importantes

développées avec des détails infinis dans le Mémoire de M. de Beaumont, qu'ils ont été déposés après le relèvement des Alpes occidentales et des terrains tertiaires; car ils sont constamment placés sur la crête ou tête des couches de ces derniers. Ce sont, d'une part, les énormes asses de cailloux roulés qui remplissent la vallée du Rhône, entre la Saône et l'Isère; de l'autre, ce sont les blocs et cailloux erratiques, dont les grosses masses anguleuses sont restées dans les vallées des Alpes et sur les pentes du Jura, et dont les parties plus petites et plus arrondies composent la plaine de la Crau en Provence. Quoique dans ces terrains la stratification soit nulle ou per sensible, on a cepéndant des moyens sûrs de reconsitre qu'ils ont été produits par le quatrième redressement dont on vient de parler, et qui a opéré le redressement des Alpes centrales et la dispersion des débris de leux roches, mais qu'ils doivent aussi leur formation et leur position à d'autres causes.

M. de Beaumont croit pouvoir les trouver dans un changement brusque de niveau et d'inclination du sol qui les porte, dans une espèce de mouvement de bascule ou d'enfoncement qui a eu lieu dans le sol de la Provence, par suite d'énormes sissures ou failles qui se dirigent à peu près de l'est à l'ouest, et qui ont produit les montagnes à escarpemens presque verticaux du Leberon, de l'Etoile et de la Sainte-Baume. Ces failles, qui ne dissèrent des filons que parce qu'elles ne renferment aucune roche cristallisée, peuvent être considérées comme le résultat d'énormes fractures des couches, qui peuvent être aussi-bien et peut-être même plus convenablement attribuées à l'assaissement de la partie

la plus basse qu'au soulèvement de la partie qui est restée la plus haute.

Mais, en poussant plus loin l'observation, on voit, comme nous venons de l'indiquer, que ce même terrain de transport peut lui-même être attribué à deux époques, et c'est encore une des observations les plus délicates et les plus importantes renfermées dans le Mémoire M. de Beaumont.

L'une, qui est la plus ancienne, a produit le terrain de transport inférieur désigné par M. de Beaumont, sous le nom de terrain de transport ancien. Il est composé de cailloux de diverses natures, toujours arrondis et ne rensermant pas un seul bloc volumineux. Ce terrain, qui se présente avec tous ses caractères dans la partie de la vallée du Rhône que nous avons limitée plus haut, est sillonné de ravins, de vallons, même de vallées qui y ont été évidemment ouvertes après l'époque de son dépôt : des cours d'eau puissans et rapides ont pu produire ces creusemens dans des terrains qu'on peut appeler meubles, malgré la grosseur de leurs parties. Mais en ouvrant et creusant ces vallons, ces cours d'eau y ont transporté ou déposé les gros blocs erratiques dont on vient également de parler. Ces blocs sont placés sur les pentes et dans le fond des vallées; mais jamais ils ne pénètrent dans l'ancien terrain de transport; jamais ils ne se mêlent avec lui. Ce sont les témoins gigantesques et immobiles de la dernière révolution qui s'est passée à la surface de la terre dans les pays qui ont été soumis à notre observation. Ils ont suivi, et peut-être après un assez long intervalle de temps, le redressement des Alpes occidentales et l'époque de la formation du terrain tertiaire; ils ont terminé ces époques de tourmente et de destruction, qui ont précédé immédiatement l'état de repos qui caractérise l'époque actuelle, et qui ont laissé aux continens, à trèspeu près, la forme qu'ils ont dû prendre après cette dernière catastrophe.

On voit combien de considérations différentes, intéressantes et de la plus haute importance pour l'histoire naturelle du globe, sont renfermées dans le Mémoire que M. Elie de Beaumonta soumis anjugement de l'Académie. Ce Mémoire, dont nous n'avons rappelé que les résultats généraux, et encore de la manière la plus brève, est rempli de détails qui font connaître sur quels faits M. de Beaumont s'est appuyé pour arriver à ces résultats et qui fournissent la preuve de leur justesse (1).

Si donc les principes d'où M. de Beaumont est partisont vrais, comme tout nous porte à le croire, il faut en admettre la conséquence et même les applications. Ainsi, après avoir reconnu avec M. Werner et avec les géologues qui ont employé la considération des débris organiques, l'àge relatif de quelques roches, et surtout celui des terrains de sédiment, nous pouvons, avec M. de Beaumont, reconnaître l'âge des chaînes de montagnes.

⁽¹⁾ Ce Mémoire a été imprimé en entier dans les Annales des Sciences naturelles, etc., non-seulement tel qu'il a été présenté à l'Académie en juin 1829, mais avec les additions que le dernier voyage de M. Elie de Beaumont lui a permis d'y faire; additions que les commissaires de l'Académie ont eues sous les yeux, et qui sont importantes en ce qu'elles tendent seules à confirmer les conséquences que M. de Beaumont a déduites de ses premières observations.

Nous pourrons dire avec lui que les montagnes peu élevées de l'Erzegebirge, de la Côte-d'Or, du Forez, sont postérieures au calcaire jurassique et plus anciennes que celles des Pyrénées et des Apennins, qui sont ellesmêmes postérieures à la craie, et que celles-ci sont encore plus anciennes que les Alpes occidentales; nous dirons que les Hautes-Alpes, dont le Mont-Blanc sait partie, sont plus jeunes que toutes les montagnes du Forez, que les Pyrénées, et enfin que les Alpes centrales, etc., dont le Saint-Gothard fait partie, sont les plus récentes des chaînes de montagnes, de beaucoup postérieures au terrain tertiaire du bassin de Paris, et de l'époque des terrains de transport les plus nouveaux; nous pourrions dire qu'en comparaison des montagnes contemporaines de l'existence des Ammonites, des Belemnites, des Ichthyosaures, et de cette multitude d'animaux perdus, les Alpes, le Mont-Blanc et le Saint-Gothard, postérieurs aux terrains tertiaires et à toutes ces générations de mollusques si pareils à ceux qui vivent dans nos mers, sont comme nés d'hier, et qu'ils ont enseveli les mastodontes et les éléphans européens, témoins du soulèvement de ces géans des montagnes européennes.

On juge que de semblables catastrophes n'ont pu se faire ni lentement, ni tranquillement. Des forces qui soulèvent les Hautes-Alpes, qui transportent à de grandes distances des masses énormes de rochers, doivent se composer d'une grande puissance augmentée d'une grande vitesse. C'est l'opinion de M. de Beaumont; et si, dans la réserve académique, nous ne devons adopter aucune sorte d'hypothèse, celle-ci est assez

raisonnable pour que la même réserve nous désende de la rejeter.

M. Elie de Beaumont n'ignore pas que M. Kefersteis, admettant le soulèvement des Alpes et quelques-une de ses conséquences, avait dit, en 1828, que cette réve lution pouvait bien avoir su lieu pendant le dépôt de la craie, ou même de formations encore plus récents; que M. Mérian de Basle avait inséré dans les Mémeire de la Société helvétique des Sciences naturelles plusieus vues sur les rapports d'époques de soulèvement du Jun avec les terrains que renferment ses vallées. Il cie textuellement les passages dans ses Mémoires; mais il y a loin de ces aperçus ingénieux locaux et spécieux aux lois générales reconnues par M. de Beaumont, aux nombreux faits qu'il a observés ou rassemblés pour les établir, aux résultats qu'il en a déduits, et qui nos paraissent aussi nouveaux qu'élevés. Nous pensons qu'il a été le premier à reconnaître : premièrement, les disserentes époques de soulèvement des chaînes de montagnes fondées sur les époques de formation des terrains ser lesquels elles ont agi, et de ceux qu'elles ont laissés intacts; secondement, les rapports de ces époques es les diverses directions de ces chaînes, rapports si remsquables par leur constance qu'il a pu les employer post *déduire avec une grande probabilité les époques de sonlèvement d'un grand nombre de chaines de montagne sans avoir eu besoin de les visiter; troisièmement, enfin, à distinguer les anciens aterrissemens qui ont succède ens dépôts tertiaires des traces et des effets mêmes de grandes catastrophes géologiques qui ont dû être cause par les phénomènes de soulèvement et de dislocation.

Le Mémoire de M. de Beaumont expose donc certainement l'une des théories les plus nouvellés, les plus hardies et les plus ingénieuses qui aient été proposées depuis long-temps; elle semble même détruire des théories qui ont pour elles l'honorable prévention d'un nom illustre et d'un assentiment général, et qui ont été adoptées, professées par plusieurs des membres de cette Académie (1). Cependant votre commission, non seulement n'hésite pas à vous proposer de sanctionner le travail remarquable de M. de Beaumont, mais elle vous demandera de l'encourager par vetre plus haute approbation.

L'Académie des Sciences saura toujours distinguer les idées nouvelles, résultat d'expériences et d'observations nombreuses, bien faites, discutées avec une saine et sévère critique, de celles qui ne sont que le résultate des conceptions d'une imagination active, entraînée par quelques aperçus. Elle accueillera les premières, et gardera le silence sur les autres sans craindre que des esprits chagrins, blessés par cette sage réserve, s'écrient que l'Académie repousse les lumières. Mais l'accueil empressé qu'elle aura fait et qu'elle fera à tout Mémoire semblable à celui que nous venons d'exa-

⁽¹⁾ La plupart des professeurs de géologie de Paris, et notamment deux de ceux qui ont été chargés de l'examen du travail de M. de Beaumont, ont professé la géognésie, d'après les principes posés par Werner du dépôt successif des couches du globe par voie de cristallisation aqueuse et de sédimens.

r. Or les observations de M. de Buch, et celles qui font la base du Mémoire de M. de Beaumont, modifient considérablement ces principes.

miner, apprendra qu'elle sait distinguer les vérités sondées sur de solides bases, des opinions même spirituelles, déduites de données incertaines ou vagues.

Nous avons donc l'honneur de proposer à l'Académie d'accorder son approbation au genre de remerches renfermées dans le Mémoire de M. de Beaumont, et aux conséquences remarquables qu'il en a déduites; et de lui donner tous les encouragemens dont elle peut disposer, en ordonnant l'impression de son Mémoire dans le Recueil des Savans étrangers.

Signé Beudant, Brochant de Villiers; Brongniart, Rapporteur.

L'Académie adopte les conclusions de ce Rapport.

Supplement à l'Analyse de la séange de l'Académie, du 17 août 1829.

EXTRAIT du Rapport fait par MM. Serres, Magendie et Duméril, sur un Mémoire de M. le D' Lugol, relatif à l'emploi de l'iode dans les maladies scrophuleuses.

(Nous revenons sur cet objet moins encore parce qu'on nous l'a demandé, qu'à cause de son importance. Nous pourrions ajouter que cet article servira de réponse à ceux qui ne manquent pas, quand les chimistes découvrent des substances nouvelles, de demander à quoi bon?

Nous rappellerons, disent en commençant MM. les rapporteurs, que les scrophules, long-temps désignées

sous le nom d'humeurs froides ou d'écrouelles, sont une de ces maladies lentes, répugnantes, souvent héréditaires, qui font le désespoir des familles, parce qu'on en guérit rarement, et, qu'aujourd'hui même, la plupart des médecius « la regardent comme incurable lors-« qu'elle est portée à un certain degré. »

Les commissaires, après une description détaillée des scrophules, arrivent au travail de M. Lugol. Le médicament dont ce médecin a fait usage n'est pas tout-à-fait nouveau, mais il n'avait jamais été administré ni avec autant de méthode et de précaution, ni sur un aussi grand pombre d'individus à la fois, ni avec des succès aussi évidens.

Dans le court espace de dix-sept mois, M. Lugol a traité 100 malades. Il a fait usage pour cela de deux espèces de préparations d'iode : l'une, administrée uniquement à l'intérieur, est une solution de ce corps dans l'eau; les autres destinées à un emploi extérieur, sont aussi des solutions aqueuses plus ou moins chargées pour injections, lotions et collyres; des onguens pour les ulcères, ou des pommades pour les frictions.

Des 109 scrophuleux traités par M. Lugol à l'hôpital Saint-Louis, en 17 mois,

39 étaient encore en traitement à l'époque où les commissaires firent leur rapport;

30 avaient quitté l'hôpital avec des amendemens notables;

4 n'avaient pas été sou lagés;

26 étaient sortis complètement guéris.

Les commissaires déclarent qu'ils ne se sont pas bounés depréndre connaissance du Mémoire de M. Lugol; qu'ils ont désiré voir, examiner, interroger les malades en traitement; qu'ils se sont fait présenter quelques-uns de ceux qui étaient indiqués comme tout-à-sait guéris ou en voie de guérison, et que les assertions de l'auteur se sont trouvées parsaitement exactes.

Sur le Pouvoir magnétisant des rayons solaires.

Par MM. P. Riess et L. Moser.

(L'extrait qui suit a été rédigé par les auteurs.)

On lit, dans ces Annales, tome xxx111, page 393, des expériences faites par madame Sommerville, qui tendent à confirmer l'action magnétique du rayon violet. Cette action, découverte par M. Morichini, à Rome, et décrite par lui long-temps avant, avait été révoquée en doute, tant par les physiciens français que par ceux de l'Allemagne et de l'Italie. Néanmoins, le résultat favorable auquel madame Sommerville était parvenue, semble avoir si bien dissipé les incertitudes de quelques personnes, qu'on voit déjà s'élever sur cette prétendue découverte diverses théories concernant le magnétisme de la terre, et ses variations, tant diurnes qu'annuelles-On ne peut disconvenir que la force magnétisante du soleil ne renferme un moyen facile de les expliques. Les travaux de Baumgartner sur le même sujet, les observations de M. Christie sur la diminution des amplitudes d'une aiguille oscillant dans les rayons solaires, qui semblent rapprocher l'action magnétique du soleil

d'une découverte récente; ensin, un essai que M. Zantedeschi, à Pavie, vient de faire paraître, nous engagent à publier aussi les résultats des recherches que nous avons entreprises pour mettre un sait aussi important dans tout son jour.

En nous attachant à une répétition minutieuse des procédés décrits par M. Morichini et par ses successeurs, comme les plus favorables, nous avons cependant abandonné les méthodes dont ils s'étaient servis pour apprécier l'état magnétique des aiguilles, et pour en mesurer l'intensité. Des épreuves antérieures nous avaient fait connaître qu'elles étaient sujettes à des erreurs presque inévitables. La méthode la plus sûre pour juger du magnétisme d'une aiguille consiste à la faire osciller; c'est celle que nous avons employée. Les aiguilles étaient d'acier doux; leur masse était très-petite; mais elles présentaient une surface considérable à l'influence de la lumière. Nous nous sommes assurés de l'état primitif de ces aiguilles quant à leur intensité magnétique, en les examinant quelque temps avant de les soumettre à l'expérience : c'est ainsi que nous avons obtenu des résultats certains et purs. Le faible magnétisme des aiguilles de ser doux ne parvient peut-être jamais à un état fixe. C'est pour cela que nous nous dispensons de donner, dans les tables suivantes, les résultats numériques obtenus avec ces sortes d'aiguilles; il sussira de remarquer ici qu'aucune d'entr'elles, dans les diverses circonstances auxquelles nous les avons exposées, n'a acquis, par l'influence de la lumière, un degré de magnétisme certain, et qu'on n'aurait pas pu plus justement attribuer aux variations que subit cette propriété

dans le fer par toutes sortes d'influences, même caniques.

Quant à la table suivante, nous ajouterons q spectre était presque toujours dans le mainime déviation, ce qui correspond à sa plus grande inte que les aiguilles se trouvaient sur un cadre, à 4 pieds de distance du prisme; que la chambre, beaucoup de cas, était obscurcie le moins possible que la lentille avait 1,2 pouces d'ouverture et 2,3 de foyer.

Dates.	Marques dos algalitos	Ourse d'une soci	ilasies,	de Pei	contration.	Semen
3 avril. 27 6 mai. 14 juin. 16 17 23 1 juillei. 1 11 25 10 aoûl.	about of Manager	22,0 27,5 14,5 5,2 15,2 15,2 23,0 19,5 22,4 27,7 19,5 22,2 20,2 22,8	22°,0 27',5 14',5 15',5 27',5	998 99 8 99 9	- 12h. - 11 - 10 - 12 - 11 4 - 12 4 - 12 4 - 10 4 - 11 7 - 12 7 - 11 7 - 12 7 - 11 7 - 11 7 - 11 7	On a promené rayon violet 200 d'une moitié de l' 200 fois. 100 200 515

Pour les expériences faites avec les aiguilles a, b, c, on avait fixé le spectre au moyen d'un héliostat. Par là, on se garantissait contre les ébranlemens que le mouvement du soleil et le déplacement des aiguilles rendent inévitables. Pourtant nous n'avons pas toujours fait usage de cet instrument, parce que, dans les travaux que nous voulions vérifier, on n'avait fait nulle mention de l'action de la lumière réfléchie. Il est bon de remarquer que l'aiguille avait été exposée 17 ; heures à l'action du soleil sans en devenir plus magnétique, quoique M. Morichini ne demande que 15 à 30 minutes pour une aimantation complète.

Pour nous assurer que le magnétisme ne subissait pas de changement pendant que les aiguilles se trouvaient dans la lumière violette, nous suspendimes dans un petit vase de terre une aiguille fortement magnétisée, de 2 pouces de longueur, et dont le pôle-sud (c'est-à-dire qui se dirige vers le sud de la terre) oscillait devant l'aiguille à éprouver, sixée verticalement et soumise à l'influence du rayon violet que l'héliostat rendait immobile.

Temps.	Durée de 30 oscillations,					
	seule.	devant l'aiguille.				
10 ½ h. 11 h. 5' 12 h.	50",2 50 ,2	48",7 48 ,7 48 ,7				

Pour répéter les expériences de M. Baumgartner (Zeitschrift, t. 1, p. 263), qui présentent l'action magnétique solaire sous une autre forme, nous primes des fils d'acier de 3 pouces à 3,4 de longueur et de 0,04 de diamètre, polis en dissérentes parties, et nous les sixàmes verticalement avant et après chaque expérience, devant le pôle boréal de la petite aiguille d'épreuve, oscillante, située dans le tube cylindrique. On pouvait amener cette dernière à diverses hauteurs des fils d'acier. Les nombres de la troisième colonne se rapportent à la longueur de ces fils, comptée de bas en haut.

	État de la partie	Sa hauteur.	Durée de 30	pecillations,	L'aiguille était reste apa
Dates.	de l'aiguille.	Sa magneur.	avant. après.		lumière directe solon, è
12 juin a	oxidé.	o, 1 pouc.	49,6	53",8 49,6	9 i h., jusquari
15 juin <i>b</i>	oxidé.	2,43 0,23 1,35	48 ,8 54 ,0 49 ,6	48 ,8 5; ,4 49 ,6	8 7 127
C	oxidé. poli. oxidé.	2,49 5,25 1,35	47,6 53,6 49,6	47,6 53,6 50,0	9 11;
25 juin a	poli.	2,62 0,35 1,79	46,4 52,0 48,0	46,4 52,0 48,8	9 1.
26	oxidé. polis oxidé. oxidé.	2,97 0,55 1,72 3,03	50 ,0 53 ,6 48 ,8 46 ,4	49 ,4 53 ,6 49 ,2 46 ,4	8 ;

Nous n'avons depuis employé que des fils à demi polis, dont le changement d'état magnétique se sait aisément connaître par la durée d'un nombre suffisant d'oscillations.

Magnétisme de l'extrémité		Durée d'une	oscillation,	L'aiguille avait été exposée	On dirigeait sur elle le foyer d'une lentille
	polic.	avant.	apròs.	à la lumière dè	foyer d'une lentille pendant
 ab cd e fd &h i k	s n n	35,2 20,7 28,4 20,4 26,2 36,0 20,0 32,6 22,8 38,2 32,1	35,0 21,0 29,0 20,6 26,0 37,0 20,0 32,6 22,6 38,4 32,0	9 h. à 12 h. 8 h à 1. 9 h à 12 h. 9 h à 12 h. 8 h à 12 h. 8 h à 12 h. 8 h à 1 h. 8 h à 1 h.	10'. 25'. 10'. 10'.
n	n n	30,0	31,4 32,0	9 à 11 1 . 9 1 à 11 1 .	5'. 10'.

Pour rendre maniseste l'état des sils durant l'action solaire même, nous les sixàmes verticalement, le pôlesud en dessous, et la moitié polie devant la petite aiguille d'épreuve. Voici une expérience saite de cette manière, le 12 août:

Temps.	Durée d	le 30 oscillations,
Temps.	seules.	devant le fil.
9 h. 10 h. 40' 10 h. 50' 12 h. 25'	39",5 39 ,5	42",0 42 ,0 42 ,0 42 ,0.

Le savant M. Poggendorff nous a engagés à étendre nos expériences à la lumière polarisée. Nous avons, pour cet esset, employé, tantôt un miroir noirci, incliné sous 35° 25 au rayon du soleil incident, tantôt un prisme de spath calcaire. Les observations sur cette espèce de lumière se trouvent dans notre Mémoire; nous nous contenterons de dire ici qu'elle ne s'est pas montrée plus essicace, pour produire du magnétisme, que la lamière directe.

D'après cette analyse de nos recherches, nous croyens à juste titre pouvoir rejeter totalement une découverte qui, pendant un espace de dix-sept ans, a de temps en temps troublé la science. Les petites variations qui se trouvent dans quelques-unes de nos expériences, et que nous n'avons point dissimulées, ne sauraient constituer une action réelle, de la nature de celle qui s'est présentée à MM. Morichini, Baumgartner, etc., d'une manière si évidente et si décidée. D'ailleurs ces variations ne sont pas toujours favorables à la prétendue découverte.

Sur la Putréfaction animale; remarques de Charles Mattrucci.

Tour le monde sait que les substances animales soustraites à l'influence de la vie, ne tardent pas à s'altérer, à développer des gaz fétides, enfin, à se détruire. L'air, l'eau, la chaleur sont les causes extérieures qui donnent origine à cet ordre nouveau de compositions. L'eau y contribue en ramollissant les fibres et en s'unissant aux produits de la putréfaction; la chaleur, lorsqu'elle est à un degré modéré, les sépare, et, en détruisant less

cohésion, les dispose à des combinaisons nouvelles; l'air ensin exerce l'influence principale et la plus marquée, en cédant une partie de son oxigène au carbone, à l'hydrogène, à l'azote des substances animales : de là l'acide carbonique, l'eau, le carbonate d'ammoniaque, l'acide acétique, qui sont les principaux produits de la fermentation animale. Les fibres animales donc souffrent cette altération, principalement à cause de l'oxigène atmosphérique qui s'y combine, et par conséquent en ôtant l'action de l'oxigène, on pourrait à cet égard empêcher la putréfaction. Maintenant il n'y a rien de plus facile que de changer les affinités des corps; il suffit pour cela d'en changer l'état électrique. En partant de ces mêmes principes, Davy sit sa belle et utile découverte de la manière d'empêcher l'oxidation du cuivre qui double l'ex térieur des vaisseaux. En considérant ainsi l'oxigène comme un corps éminemment électro-négatif, pour empêcher sa combinaison avec les fibres animales, il suffirait d'établir en elles un état électrique analogue, c'està-dire un état négatif. Persuadé, d'après quelques expériences de M. Bellingiri, de Turin, et d'autres, pas encore publiées, que j'avais saites moi-même, que les substances animales, lorsqu'elles sont mises en contact avec les métaux, s'établissent elles-mêmes en état électrique, je me déterminai à placer quelques morceaux de muscle sur des plaques de zinc, d'autres sur des plaques de cuivre, et j'en laissai d'autres à elles-mêmes. Je ne tardai pas plus d'un jour à m'apercevoir que la putréfaction avait déjà commencé dans les morceaux de muscle que j'avais laissés à eux-mêmes, tandis qu'aucune altération ne se manifestait dans ceux qui étaient en contact avec des métaux. Je vis après dans ceux-ci que les produits de l'altération qui eut lieu plus tard étaient dissérens, mais toujours en rapport avec l'état électrique qu'on y avait déterminé, c'est-à-dire avec leur affinité. Ainsi, j'observai des produits ammoniacaux et de l'hydrogène carboné dans les muscles qui étaient en contact avec le zinc; et beaucoup d'acide et d'acétate de cuivre dans ceux qui étaient en contact avec le cuivre. Ces résultats montrent assez que les muscles mis en contact avec le zinc, étant devenus électro-négatifs, et ne ponvant plus s'unirà l'oxigène, ont tardé à s'altérer; mais ont cédé enfin à l'affinité, quoique faible, de l'hydrogène et de l'azote; tandis qu'au contraire les fibres musculaires placées sur le cuivre ont dû s'unir entièrement en produits acides. On peut donc ainsi retarder la putréfaction, c'est-à-dire en éludant l'action d'un des deux élémens de l'atmosphère. J'ai obtenu aussi des résultats semblable peut-èur plus, marqués en déterminant sur les sibres animales un état électrique, non par l'action électro-motrice, mais en les disposant comme conducteurs aux pôles d'une pile. Maintenant il me paraît qu'en partant de ces considérations on peut avec plus de fondement expliquer la propriété antiscptique de quelques corps, explication qui n'est pas la même pour tous. Ainsi, il y en a qui agissent en ôtant l'eau; d'autres, en formant de vraies combinaisons imputrescibles; d'autres, enfin, à mon avis, en déterminant un état électrique particulier. De ce genre est, par exemple, la propriété du charbon végétal. C'est un fait confirmé par la pratique chirurgicale (1), que si l'on met du charbon végétal sur les plaies purulentes, sur les plaies putréfiées, il n'est pas long-temps sans leur ôter la mauvaise odeur et empêcher un développement ultérieur de matières fétides.

De semblables effets ne peuvent pas sans doute tenir seulement à une action de porosité, car ils cesseraient par le contact prolongé, et on peut mieux les comprendre, si l'on considère l'action du charbon comme électro-motrice, en conséquence de laquelle, en établissant sur les plaies purulentes et sur les chairs en putréfaction, des états électriques, elles perdent ces affinités en vertu desquelles elles séparaient des matières purulentes ou se détruisaient avec une putréfaction rapide.

Note sur une nouvelle combinaison naturelle de carbonates de chaux et de soude, autre que la Gay-Lussite (2).

PAR M. GERMAIN BARRUEL.

CE minéral, dont la structure est laminaire, présenté trois sens de clivage facile, donnant un rhomboèdre semblable à celui de la chaux carbonatée primitive, autant que j'ai pu en juger, à défaut de goniomètre, en appliquant deux cristaux de ces deux substances. Il y a des indices de clivage dans le sens de la petite diagonale.

⁽¹⁾ Sur les propriétés du charbon, voyez une brochure publiée dernièrement à Paris, par le D' Palman.

^{. (2)} On s'est procuré ce minéral chez un marchand de minéraux, qui n'a pu en saire connaître l'origine.

La transparence est parfaite dans les fragmens qui sont nets; l'éclat est vitreux, semblable à celui de l'arragonita. Il raye la chaux carbonatée très-fortement, l'arragonite difficilement; les pointes aiguës de l'arragonite laissent aussi à leur tour une trace sur cette substance, mais plus faible. La poussière est blanche. Pesanteur spécifique, 2,921.

La double réfraction est la même que dans le spath d'Islande.

Se dissout en entier avec effervescence dans l'acide nitrique. Au chalumeau, chauffé sans addition, il décrépite d'abord un peu, puis brunit, et se réduit à la longue en chaux, mais plus difficilement que la chaux carbonatée pure.

Sa poussière, sondue avec le borax, s'y dissout avec effervescence. On obtient un globule laiteux, demidiaphane, légèrement nacré, devenant opaque et terne au contact prolongé de l'air.

Pour l'analyser, je l'ai chaussé au rouge; ce qui m'a donné une perte de 0,46 d'acide carbonique et d'eau: puis je l'ai dissous dans l'acide nitrique étendu; siltré pour séparer la gangue non dissoute; traité par l'ammoniaque pour séparer le ser, puis par le carbonate d'ammoniaque pour séparer la chaux, et de plus la strontiane ou la baryte que j'y supposais (et dont je vérisiai qu'il n'y avait pas de trace en convertissant le carbonate obtenu en nitrate, évaporant à siccité, puis traitant par l'alcool marquant 42° à l'aréomètre). Les eaux de siltration évaporées à siccité, puis chaussées au rouge dans le creuset de platine, me donnèrent un résidu efflorescent, quoique mon laboratoire sût humide à ce moment, qui

(315)

ne noircissait pas le platine au chalumeau, et qui, converti en nitrate, était un peu déliquescent. Ce résidu était par conséquent du carbonate de soulle. Voici le résultat de l'analyse:

0,050 ;
0,010 ;
0,395;
0,082;
0,363;
0,097;
0,050;
0,010;
0,700;
0,140;
0,097;
0,997;

c'est-à-dire, carbonate de chaux, 11 atomes; carbonate de soude, 2 atomes; eau, environ 9 atomes.

Paris, 19 août 1829.

Sur le Précipité noir de Platine de M. Edmund Davy, et sur la propriété de l'Éponge de platine d'enflammer l'hydrogène.

PAR M. LIEBIG.

M. Edm. Davy, en chaussant du sulfate d'oxide de platine avec de l'alcool, a obtenu un précipité noir, ténu et tachant, tandis que la liqueur se décolorait. Ce précipité, desséché, répandait une odeur d'éther, et jouissait de la propriété remarquable de devenir rouge en l'humectant avec l'esprit-de-vin, et de continuer à rougir tant qu'il restait de l'alcool. Pendant cette combustion, l'alcool était transformé en acide acétique.

M. Edm. Davy prend ce corps pour du nitrite d'oxide de platine combiné à une substance organique; mais cette opinion ne peut être d'accord avec le mode de préparation. Selon lui, si on le chausse, il fait d'abord entendre une espèce de sissement; il présente une petite slamme rouge, et il se réduit en platine; il ne brûle que saiblement dans l'oxigène; et, chaussé sans l'accès de l'air, il sournit de l'oxigène, de l'acide carbonique, de l'acide nitreux et du platine; les alcalis ne l'attaquent pas, mais il se dissout lentement dans l'acide muriatique.

M. Doebereiner (Journ. de Schweigger, 38, 322), en examinant les rapports de cette substance avec plusieurs sluides élastiques, a remarqué qu'elle absorbe tous les gaz combustibles, mais qu'elle n'absorbe ni l'oxigène, ni l'acide carbonique. Saturée d'hydrogène et

mise en contact avec de l'oxigène, elle tend à opérer leur combinaison et à former de l'eau; tandis que, par la chaleur qui se dégage, elle devient incandescente. Il présuma que le platine métallique extrèmement divisé pouvait produire une action analogue, et c'est ainsi qu'il découvrit l'inslammation remarquable de l'hydrogène par l'éponge de platine.

On verra que cette découverte aurait dû être une conséquence nécessaire d'un examen plus approfondi du précipité noir déclatine.

Doebereiner indiqua plus tard une autre méthode pour la préparation de ce corps ; il l'obtint en traitant le chlorure de platine et de potassium par l'espritde-vin.

En outre, M. Zeise a décrit une combinaison de platine qui lui paraît particulière, et qu'on se procure en chaussant doucement dans une cornue du chlorure de platine avec douze parties d'esprit-de-vin à 0,813, jusqu'à ce que le chlorure noircisse, et que le liquide devienne clair et incolore. Il se produit de l'éther hydrochlorique, et le liquide s'acidisse. Le précipité, bien lavé et séché, s'enslamme à une température élevée, même sans l'accès de l'air; il y a une saible détonation, et il se dégage de l'acide carbonique, de l'oxigène et de l'eau acidulée par de l'acide acétique. Cette substance se comporte de la même manière avec la vapeur d'alcool, mais elle ne s'enslamme pas dans le pétrole ni dans l'essence de térébenthine.

Les propriétés analogues de ces trois substances donnent lieu de conclure, même sans expériences préalables, qu'elles renferment toutes un même corps, combiné ou mélé avec d'autres matières qui tendent à modifier plus ou moins ses propriétés.

J'ai examiné ce corps préparé d'après les trois méthodes indiquées, et j'ai trouvé qu'aucune d'elles ne le donne parfaitement pur. Si on le prépare à la manière de M. Davy, il contient de l'acide nitreux qui pourtant est indépendant de sa composition; car, en le faisant bouillir à plusieurs reprises avec de la potasse caustique et de l'eau, puis le séchant complètement, on n'a plus une trace d'acide nitreux sans une fois que les autres propriétés de ce corps soient changées par l'action de la potasse. En faisant passer sur le produit de M. Zeise ou celui de M. Doebereiner un courant de gas hydrogène, il se forme de l'acide hydrochlorique, preuve que ces produits retenaient des chlorures. Jamais je n'ai obtenu en même temps de la vapeur d'eau; ce qui rend très-problématique la présence de l'oxigène.

On peut obtenir ce corps privé de toute matière étrangère par le procédé suivant.

On se procure du chlorure de platine en chauffant fortement et pendant long-temps le chloride du même métal, et on traite ce chlorure, qui présente une couleur jaune verdâtre, par une dissolution concentrée de potasse. Il se dissout parfaitement à l'aide de la chaleur, et donne une liqueur noire et peu transparente adans laquelle, après l'avoir retirée du feu, on introduit peu à peu de l'esprit-de-vin, en remuant chaque fois. Il se produit en peu de temps une effervescence tellement vive, qu'il faut prendre un vase assez grand, afin de ne rien perdre; il se dégage beaucoup d'acide carbonique, et il se précipite une poudre très-lourde et d'un noir de velours, qu'on doit faire bouillir successivement avec un peu d'alcool, d'acide hydrochlorique, de potasse, et, en dernier lieu, quatre à cinq fois avec de l'eau; puis on lave, et on sèche dans une capsule de porcelaine sans mettre la substance en contact avec un filtre ou une autre matière organique.

Cette poudre noire est grenue et dure, elle n'a pas la moindre odeur éthérée; chaussée dans l'air ou dans l'oxigène, elle ne s'enflamme pas; traitée par le gaz hydrogène, il ne se forme point d'eau; fortement calcinée dans l'air, elle ne perd pas de son poids. La potasse et l'acide hydrochlorique ne l'altèrent nullement. Elle se dissont facilement dans l'eau régale à l'aide de la chaleur, et présente une liqueur limpide, qui ne contient rien que du chloride de platine; humectée avec un peu d'esprit-de-vin, elle ne produit pas d'effervescence, mais elle commence aussitôt à rougir vivement, et reste incandescente tant qu'il y a de l'esprit-de-vin, qui se convertiten acide acétique. En l'introduisant dans une cloche remplie d'oxigène et sermée sur le mercure, et en l'humectant avec de l'alcool, le mercure ne tarde pas à monter; il se forme de l'acide acétique sans la moindre trace d'acide carbonique, et au bout de huit à quinze jours l'oxigène est absorbé complètement. Avec l'acide acétique, il se forme de l'éther acétique.

Si l'on fait passer sur ce corps, dans l'air, un courant d'hydrogène, le gaz s'enflamme instantanément.

En le pressant ou le frottant entre du bois et une pierre, il prend un éclat métallique blanc; sa densité, détrminée avec une balance très-exacte, est, d'après trois expériences dissérentes, de 17,572; 15,780: 16,319.

D'après ces propriétés, cette poudre noire n'est autre chose que du platine métallique extrêmement divisé, qui se comporte comme de l'éponge de platine; ou plutôt cette dernière en possède les propriétés, mais à un degré beaucoup moins intense.

Je dois encore ajouter que le platine métallique, précipité par le zinc d'une dissolution acide de chloride, est doué absolument des mêmes propriétés. Il présente une poudre noire; il devient incandescent si on l'humecte faiblement avec de l'esprit-de-vin; et, ti l'on emploie une plus grande quantité de ce dernicr, il continue à se convertir en acide acétique, quoiqu'il n'y ait plus incandescence.

Le platine qu'on précipite par le zinc d'une dissolution plus neutre de chloride, se présente, comme on le sait, sous la forme d'une croûte grise et compacte, qui ne jouit plus des propriétés indiquées ci-dessus; l'éponge de platine est susceptible de les acquérir à une température élevée; car, si l'on réduit le chlorure de platine et d'ammoniaque à une chaleur rouge peu intense, de sorte que l'eponge de platine se présente en poudre très-fine et peu adhérente; puis qu'on la chause jusqu'à la température de l'eau bouillante, et qu'on l'humecte avec de l'esprit-de-vin ordinaire, elle rougit instantanément, et l'alcool se convertit en acide acétique. Il est counu depuis long-temps qu'un fil de platine rouge exerce la même action sur la vapeur de l'alcool.

l'lusieurs sois, au moyen du zinc, j'ai obtenu de la

dissolution de chloride de platine une pondre grise, qui ne rougissait pas au contact de l'esprit-de-vin, et qui ne produisait point d'acide acétique. Pourtant l'esprit-de-vin se décomposait, et ille avait des produits que je ne pus comparer avec les combinaisons connues. Cette poudre grise, humectée avec l'alcool, ayant été mise dans une cloche de verre, l'odeur de l'esprit-de-vin disparut complètement au bout de quelques heures, et la cloche renfermait un gaz qui interrompait la respiration, et qui n'était point de l'acide carbonique.

Si la même cloche, remplie d'oxigène et sermée sur le mercure, est munie d'un tube qui plonge dans l'eau, et si l'on introduit avec la poudre grise de platine humectée d'esprit-de-vin une dissolution de potasse caustique, de sorte qu'elle ne touche pas la poudre, on voit bientôt monter l'eau dans le tube, preuve qu'il y a absorption de l'oxigène; la solution alcaline se colore en jaune, et laisse déposer un précipité jaune qui ne renserme point de platine.

Qu'on fasse nager sur une dissolution de potasse un morceau de verre qui contienne la poudre grise avec l'alcool, et qu'on couvre l'éprouvette d'un entonnoir renversé, par l'ouverture supérieure duquel l'air trouve un accès libre, on verra la potasse prendre, au bout de quelques jours, cette couleur jaune particulière, qui augmente sensiblement, jusqu'à ce qu'enfin il se forme un précipité qui croît aussi continuellement. Le liquide prend une odeur particulière désagréable, qui devient plus forte en ajoutant de l'acide hydrochlorique. En versant cet acide, on ne remarque pas d'effervescence.

Le précipité noir de platine, mis dans les mêmes circonstances, donne naissance à la même matière jaune particulière.

Le noir de platine (car c'est ce nom-là que, pour éviter des périphrases, je veux donner au platine métallique précipité par l'esprit-de-vin de la dissolution de chlorure dans la potasse) jouit au plus haut degré de la propriété d'absorber et de retenir une multitude de gaz.

Si l'on néglige de le bien faire bouillir avec de l'eau. ou si, avant de le sécher, on l'humecte avec de l'espritde-vin; celui-ci ne peut plus être chassé entièrement, même sous la machine pneumatique. Dans cet état, si on l'expose à la température de l'eau bouillante, il commence à rougir tout-à-coup, de sorte qu'il brûle le papier sur lequel il est placé. J'ai même vu du noir de platine, qui retenait encore de l'alcool et qu'on venait de sécher dans une capsule de porcelaine encore chaude, s'enflammer subitement lorsqu'on le remusit avec une baguette de verre, et qu'on le mettait ainsi en contact avec beaucoup d'air à la fois. Jamais ces phénomènes n'arrivent si, par des lavages réitérés, le noir de platine a été complètement dépouillé de l'alcool adbérent. Cependant, quoique entièrement privé d'alcool. après l'avoir séché dans la machine pneumatique à l'aide de l'acide sulfurique, lorsqu'on le met subitement en contact avec l'air, il s'échaufle tellement par l'absorption et la condensation de celui-ci, qu'il devient rouge et qu'il brûle le papier dans lequel on l'enveloppe.

Le noir de platine que j'ai décrit, ainsi que celui de M. Zeize, qui contient encore du chlorure, enflamme facilement l'éther. Pour produire cet effet, il faut broyer le noir de platine avec le doigt dans une capsule de porcelaine, après l'avoir mèlé avec un peu d'eau, puis le sécher entièrement et l'humecter avec de l'éther. Il ne rougit pas aussitôt, car l'évaporation rapide d'une partie de l'éther empêche l'accumulation de chaleur nécessaire pour cet effet; mais si l'on verse sur la poudre encore humide une certaine quantité de noir de platine sec, de sorte que ce dernier n'agisse, pour ainsi dire, que sur la vapeur d'éther qui environne la partie humectée, il devient rouge instantanément et l'éther s'enflamme.

Je ne crois pas que la présence de matières étrangères dans les produits de MM. Davy, Doebereiner et Zeize, modifie les propriétés de ce corps, si ce n'est qu'elles y sont encore plus marquées à cause de la division plus grande du platine qu'exige le mélange d'une certaine quantité de substances étrangères.

La dissolution du chlorure de platine dans la potasse ayant été mêlée avec une quantité notable de nitrate de cuivre, il se forma, par l'ébullition avec de l'esprit-devin, un précipité qui renfermait au moins deux fois plus d'oxide de cuivre que de platine. Mais pourtant la propriété de rougir avec l'alcool existait toujours.

J'avais essayé d'abord d'obtenir le noir de platine en chauffant ensemble l'oxidule et l'esprit-de-vin, et j'avais préparé pour cela de l'oxidule de platine d'après les méthodes conuues.

On sait qu'en traitant le chlorure de platine par une petite quantité de solution alcaline, on obtient un précipité noir volumineux, qui, soigneusement lavé et traité par l'esprit-de-vin bouillant, à l'état sec ou humide, donne aussi un précipité noir de platine. Mais toujours il y a en même temps formation d'éther hydrochlorique, ce qui indique la présence d'un chlorure. Je n'ai pu séparer ce chlorure de l'oxidule, car une quantité de potasse caustique plus considérable qu'il ne faut sour former le précipité volumineux dissout le chlorure, et le convertit en une liqueur noire dont la couleur ne provient ni du métal bien divisé, ni du protoxide.

Si l'on veut conclure de ces faits que le protoxide de platine à l'état de purcté parfaite n'est pas encore connu, cette opinion a contre elle les expériences d'un observateur trop exact pour qu'on puisse la trouver vraisemblable; cependant les expériences suivantes peuvent démontrer qu'il doit exister un degré d'oxidation du platine, qui jusqu'ici a échappe à l'observation.

Si l'on mêle une solution neutre de chloride de platine avec du sulfite d'ammoniaque, et puis avec de l'ammoniaque pure, il se forme un précipité blanc et épais, qui, à l'aide de la chaleur, se convertit en un liquide incolore qui ne se trouble pas par le refroidissement. Ajoutant à ce précipité une nouvelle quantité de chloride de platine, il disparaît et donne naissance à un précipité vert de chlorure de platine.

La dissolution du chloride de platine se décolore complètement par l'action du sulfite de potasse, sans que rien ne se dépose; ce liquide renferme de l'acide sulfurique, et il finit par reprendre à l'air sa couleur jaune. Il n'est précipité ni par l'ébullition avec de la potasse en excès, ni par des sels d'ammoniaque.

Après avoir constaté, ce me semble, que les propriétés dont jouissent les substances particulières de MM. Davy, Zeize et Doebereiner appartiennent au platine métallique extrêmement divisé, on trouvera aisément la cause qui peut déterminer l'hydrogène, ainsi que l'alcool, à se combiner avec l'oxigène, lors de leur contact avec l'éponge ou le noir de platine.

Le noir de platine a la propriété d'absorber une soule de gaz; on lui remarque une analogie surprenante avec le charbon de bois calciné, avec la seule dissérence que le platine possède cette propriété à un degré beaucoup plus considérable.

Selon M. Doebereiner, 100 grains de noir de platine absorbent jusqu'à 20 pouces cubes de gaz hydrogène; admettons que 5 se sont portés sur l'oxigène absorbé par le noir de platine en même temps que l'air, et qu'ils ont formé de l'eau, et calculons le volume des 15 pouces cubes qui restent par rapport au volume du noir de platine; prenons 16 comme densité moyenne de ce dernier, nous aurons le volume immense de 745 pouces cubes d'hydrogène, condensé par un pouce cube de noir de platine. Je crois que cela suffit, pour expliquer la propriété paradoxale de l'éponge et du noir de platine, de déterminer la combustion de l'hydrogène et de l'esprit-de-vin.

L'inflammation de l'hydrogène ainsi condensé par l'action du noir ou de l'éponge de platine ne peut guère surprendre, si l'on considère une action analogue du fer. L'affinité de ce métal pour l'oxigène peut être augmentée à un si haut degré, qu'il s'enflamme à la température ordinaire, lorsqu'on le lui présente à l'état de

division extrême, comme on l'obtient par la réduction de ses oxides à l'aide de l'hydrogène.

En effet, cette ignition du fer ainsi divisé provient de l'absorption de l'air, mais particulièrement de la chaleur produite par la condensation de l'oxigène. La combinaison de ces deux corps est favorisée, dans ce cas, par un nombre immense de points de contact, et elle s'effectue alors en un instant dans touté la masse. Il se dégage de mème de la chaleur dans le noir et l'éponge de platine par la seule condensation de l'hydrogène; mais tous deux renferment déjà de l'air atmosphérique, dont l'oxigène, mis en contact avec l'hydrogène, se trouve ainsi condensé par une pression au moins aussi forte que celle qu'on emploie pour enflammer le mélange détonant dans une machine à compression; il en résulte la combinaison de ces deux gaz, l'ignition du platine et l'inflammation du gaz hydrogène.

Ce qui prouve qu'une partie de l'air contenu dans l'éponge de platine doit en être chassée, c'est que l'inflammation du gaz hydrogène dans le briquet s'opère beaucoup plus vite et avec une moindre dépense de gaz quand ou le fait passer sur l'éponge par secousses et à de très-petits intervalles de temps. On peut facilement apprécier la grande quantité d'air atmosphérique contenu dans l'éponge de platine, en la chauffant dans une cornue remplie d'eau préalablement bouillie. L'éponge de platine perd quelquefois sa propriété d'enflammer le gas hydrogène, et le noir de platine, après avoir été homesté d'alcool et qu'il a rougi quelque temps, ne devient plus rouge lorsqu'après le refroidissement on ajoute de nonveau de l'esprit de-vin; ce dernier phénomène dépend

de ce que le noir de platine, étant rougi, acquiert l'état de l'éponge en perdant les propriétés qui lui sont particulières dans son plus grand état de division. Le premier provient en partie de la même cause; l'éponge devenant plus dense et moins poreuse par la chaleur à laquelle elle a été continuellement exposée : ou bien il provient des corps étrangers obstruant ses pores, ou de ce que l'air atmosphérique contenu dans l'éponge est privé de son oxigène. La méthode dont on se sert pour rendre à l'éponge ses propriétés primitives en la faisant bouillir avec de l'acide nitrique, n'a d'autre but que d'expulser et de remplacer cet air; on obtient le même effet en faisant bouillir l'éponge avec de l'eau seulement.

Les propriétés du platine étant réduites à un phénomène général, appartenant à tous les corps poreux, laissent cependant à expliquer les rapports qui existent, comme il paraît, entre le platine et les gaz inflammables, condensés par le noir de platine en bien plus grande quantité que l'acide carbonique, comme l'a observé M. Dobereiner.

La forme et la dimension des molécules des gaz sont sans doute une des causes d'où dépend leur absorption; je rappelle ici cette propriété du gaz hydrogène de s'échapper par les fentes d'une cloche de verre plongeant dans du mercure, de telle sorte que le mercure y monte de 2 - 3 pouces, contre la loi de la pesanteur, propriété qui n'est partagée par aucun autre gaz. Le charhen absorbe et condense les gaz hydrogènes en trèspetite quantité; cela provient sans doute du peu d'adbésion que ces deux corps ont entre eux, et on sait parfaitement que le bois sec en absorbe plus que le char-

bon lui-même. M. Schmidt, dans son traité de Physique, a donné, pag. 353, l'explication suivante, qui, toute vraisemblable qu'elle paraisse au premier abord, ne satisfait plus du tout, quand on considère attentivement les phénomènes décrits.

Le platine occupe parmi les corps électro-négatifs une des premières places, de même que l'hydrogèse parmi les corps électro-positifs. Cet état électrique suppose déjà un certain rapport réciproque entre ces deux corps. Les expériences de M. Bequerel prouvent, en outre, que la tension de l'électricité, devenant libre dans les actions chimiques, est extrêmement petite. Il n'est donc pas surprenant qu'on ne réussisse pas à démontrer des traces d'électricité qui se développent par le contact de l'hydrogène et du platine.

L'attraction électrique combinée avec la force d'adhésion étant augmentée par la forme poreuse du platine, qui présente un grand nombre de surfaces, on conçoit comment, par la chaleur dégagée, l'action de ces deux gaz est augmentée à un tel degré, qu'ils se combinent et laissent échapper leur calorique latent.

Cette théorie serait sans réplique si elle n'était pas en contradiction avec les propriétés du charbon, qui absorbe des quantités égales de gaz ammoniaque et de gaz hydrochlorique, dont l'état électrique est pourtant teut-à-fait opposé. L'état électrique ne peut pas être, d'après cela, la cause de cette propriété, et il n'est pas plus vraisemblable qu'il le soit pour le platine et l'hydrogène. On sait, en outre, pour rendre l'analogie entre le charbon et le platine plus complète, que du charbon saturé d'hydrogène sulfuré et d'oxigène, détermine une décompo-

sition du premier de manière qu'il se forme de l'eau et qu'il se dépose du soufre.

La coopération de l'électricité est encore moins vraisemblable quand on considère que non-seulement le platine, mais encore d'autres métaux, du verre, de la porcelaine pilée, possèdent la propriété de déterminer la combinaison du gaz hydrogène, quoiqu'à une température plus élevée: l'ignition du noir de platine, arrosé avec de l'alcool, paraît être un phénomène différent de l'inflammation du gaz hydrogène par l'éponge de platine; mais, en observant plus attentivement, on trouve que les parties du noir de platine qui ne sont pas humectées de liquide, rougissent seules. L'action du noir de platine ne s'étend par conséquent que sur la vapeur d'alcool, dont il doit absorber une quantité beaucoup plus grande que des gaz permanens, en supposant son action analogue à celle du charbon.

Ce qui confirme cette conclusion, c'est qu'en faisant passer de la vapeur d'alcool sur le noir de platine, il rougit instantanément, et il arrive souvent que la vapeur s'enflamme; l'éponge de platine possède la même propriété, mais il faut la chausser préalablement de 50 à 60°.

En humectant toutes les parties du noir de platine, il ne devient pas rouge; cependant l'oxidation de l'alcool et sa transformation en acide acétique n'est pas supprimée pour cela; on peut la rendre bien sensible en
couvrant la capsule qui contient le noir arrosé d'alcool avec une cloche dans laquelle l'acide acétique se
condense; cette transformation continue à l'air aussi
long temps qu'il reste de l'alcool. Cette oxidation dé-

pend de deux conditions: le noir de platine ne doit contenir que la quantité d'alcool nécessaire pour l'unmetter de manière que l'air ait l'accès libre; le changement de l'air autour du noir de platine doit être facilité autant que possible. La capsule doit avoir des bords peu élevés. La formation de l'acide acétique cesse tout-à-fait dans un vase à bords très-hauts.

On voit donc par là que l'oxidation lente de l'alcol en sonde principalement sur la propriété du noir de platine d'absorber l'oxigène de l'air, et sur le grant état de division dans lequel l'alcool lui est présenté.

LETTRE de M. Pelletier à M. Gay-Lussac sur un nouvel Alcaloïde.

Monsieur,

Ja me proposais de vous remettre, pour publier dans vos excellentes Annales, l'analyse d'une écorce qu'au Péron même l'on mélange avec le quinquima cassaya, par firude, puisqu'elle ne paraît pas en avoir les propriétés médicinales : cette fraude est d'autant plus à signaler que cette écorce a entièrement l'aspect du quinquina, et possède une saveur presque analogue. Mais outre analyse n'est pas encore terminée; elle n'offrira même d'intérêt que lorsque je pourrai séparer l'espèce botanique qui fournit l'écorce qui en est l'objet; et cependant il est important de répandre la connaissance d'un fait qui intéresse toutes les personnes qui sont à même de se procurer du quinquina, soit pour

l'employer en nature, soit pour en préparer du sulfate de quinine. Dans cette vue, je me permets de vous adresser un extrait de la Notice que j'ai lue à l'Académie royale de médecine, et qui contient le précis des recherches que j'ai faites sur cette écorce et son alcalotde, conjointement avec M. Coréal, pharmacien, contremaître de ma fabrique de produits chimiques. En ce qui concerne l'écorce mûre, le meilleur moyen de la distinguer est de la toucher avec de l'acide nitrique concentré; elle devient d'un vert foncé. Le quinquina cassaya, par la même épreuve, devient d'un rougebrun. Nous donnerons plus tard l'explication de ce caractère.

Nous avons dit que l'écorce qui nous occupe contient un nouvel alcaloïde: pour obtenir cette substance, il faut traiter l'écorce qui la recèle comme si l'on agissait sur du quinquina gris pour en obtenir la cinchonine. Ce premier fait et la ressemblance qui se trouve entre ces deux substances nous avaient déjà fait penser que c'était de la cinchonine que nous avions obtenue; mais un examen plus approfondi nous a démontré que nous avions obtenu une matière totalement différente. Comme la cinchonine, elle est blanche, transparente, cristalline; mais elle ne se volatilise pas comme la cinchonine, lorsque, après l'avoir fondue par le calorique, on augmente la température.

Elle est soluble dans l'alcool et l'éther, mais absolument insoluble dans l'eau; aussi paraît-elle d'abord sans saveur; cependant au bout de quelque temps elle laisse dans la bouche une impression de chaleur, mêlée d'amertume et d'astriction. Les acides développent sa saveur.

C'est en la combinant aux acides qu'on peut surtout la distinguer de la cinchonine. Avec l'acide sulfurique, on sait que la cinchonine forme un sel qui cristallise en prismes rhomboïdaux. Le nouvel alcaloïde se combine aussi avec l'acide sulfurique; mais cette combinaison n'est point cristallisable par solution aqueuse. Lorsqu'on la dissont en proportion convenable dans l'eau bouillante, la solution se prend par le refroidissement en gelée blanche tremblotante, semblable à ce que l'on nomme blanc-manger (solution d'ichtyocole dans un lait d'amande). La masse gélatineuse, desséchée, prend un aspect corné; reprise par l'eau bouillante, elle redevient gélatineuse.

Cette combinaison, dissoute dans l'alcool bouillant, ne se prend plus en gelée par refroidissement, mais cristallise en aiguilles soyeuses qui ressemblent beaucoup au sulfate de quinine. Ces cristaux constituent une combinaison désinie entre la nouvelle substance et l'acide sullurique; combinaison bien distincte de la matière alcaline elle-même. En effet, les cristaux alcaloïdes sont insolubles dans l'eau; les cristaux salins s'y dissolvent, surtout à chaud, et se prennent en gelée par le refroidissement. Les cristaux alcalins sont solubles dans l'éther; les cristaux salins ne le sont pas: l'action de l'acide nitrique sur notre nouvelle matière est des plus caractéristiques. Si l'acide est concentré, il se maniseste une couleur verte des plus intenses; si l'acide est étendu d'eau, il y a dissolution de la matière sans coloration. Dans le premier cas, la matière

est altérée dans sa constitution; dans le second, il y a simplement combinaison entre l'alcaloïde et l'acide, combinaison que l'on peut détruire par une base salifiable plus puissante.

Dans un Mémoire sur cette matière, je donnerai l'analyse de l'écorce qui la fournit; je l'examinerai ellemême d'une manière plus approfondie, et j'en présenterai l'analyse élémentaire.

Examen chimique d'un cerveau ossisié.

PAR M. CHARLES MATTEUCCI.

In n'est pas extraordinaire de trouver dans le cerveau des cadavres humains la glande pinéale presque entrèrement ossifiée. On a même des exemples de cerveaux non humains tout-à-fait ossifiés; mais la concrétion d'un cerveau qui a tous les caractères distinctifs de l'espèce humaine soit par sa structure, soit par la localité où on l'a trouvé (1), est un fait certainement unique. C'est par cette raison qu'ayant jugé important d'en connaître la composition, j'ai examiné la petite quantité que j'ai pu me procurer de la personne qui le gardait précieusement.

Cette substance, soumise à l'action de la chaleur sur une plaque métallique, ne tarda point à se décomposer, à répandre une odeur ammoniacale, et à se convertir

⁽¹⁾ Le cerveau ossissé que j'ai analysé étai! dans un ancien cabinet d'anatomie humaine.

en un charbon volumineux, difficilement réductible en cendre, sans doute par le phosphate de chaux qui s'v tronvait combiné. L'alcool bouillant en dissolvit une grande partie; mais il n'y cut aucun dépôt par le refroidissement; l'action de l'eau produisit le même esset. On y versa de l'acide hydro-chlorique, et il s'en dissolvit une grande partie avec une légère esservescence. L'ammoniaque, versée sur la solution hydrochlorique, forma un précipité abondant de phosphate de chaux. La liqueur, filtrée et traitée par l'acide oxalique, on vit tout de suite se former un précipité d'oxalate de chaux, ce que nons explique le phénomène de l'effervescence due à la présence du carbonate de chaux. La substance animale qui resta après l'action de l'acide hydro-chlorique, et qui constituait plus que la moitié de la substance analysée, était changée en une masse molle et très-soluble dans l'eau et dans l'alcool, et on pouvait aisément troubler cette solution avec la noix de galle et l'acétate de plomb. Frappé de ces caractères, tout me portait à juger cette substance analogue à l'osmazome, d'autant plus que l'osmazome existe dans la matière cérébrale. (Vauquelin.)

Ce cerveau ossisié rensermait donc du carbonate de chaux en petite quantité, et du phosphate de chaux en plus grande quantité; mais la masse principale consistait, en substance animale analogue à l'osmazome.

La composition des concrétions qui existent dans la glande pinéale est de la même nature. (Fourcroy.)

RÉDUCTION du nitrate d'argent.

En 1826, M. Charles de Filière eut occasion de saire préparer, par un de ses élèves, une assez graude quantité de nitrate d'argent. Il plaça les plus beaux cristaux dans un papier non collé, qui sut jeté négligemment dans un carton, et par conséquent privé de tont contact avec les corps en suspension dans l'air atmosphérique.

Ayant retrouvé, au commencement du mois de novembre, ce paquet dont l'enveloppe en papier avait pris, comme d'ordinaire, une teinte de violet soncé, il sut surpris de reconnaître que ces beaux cristaux, sans avoir perdu leur sorme, n'étaient plus pourtant que des lames d'argent métallique et très-malléable.

							_	-	-	_						_		_	-	=	_			-		
	u -	6	ě.	200	1 6	S Cond	ili gi Lucud	W S	- 20	ż	07	-	~	-		-	ē	- 3	Ç~ 1	-	- 4			. _	\$1	101
19'59' Seven	1266 1376 1376	I re re	4.7	100	- I no	150	474.49	555	-1 -15	3,6	14.20	11 = 1	4 4 7	, y 15,	7 4	1	10,27		Contract of		- 1	04414	44		A seem	
.en	144		+ 5,		f -		÷ 35	u ,		المورا المورا الأراد	1 1	1		+ 13 4	-	= 4	+ +		+	++		÷		1	11.400-	
80 3	23.5	- E	3.	0.7	74	# 30°	200	t I	* :	" ह	E-1	7	ř	3 V	9	en C	I D	83	1%) 100	33	7.2	7 7	35	[1]	h,a	•
137 6	1 6 6 5 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	703,47	3	-49,45	1.0,40	1 X	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	10.00	104 70	10	06.0°	F 18 18	no lea	100	15 mg	75H,00	10	- Sr 118	10 mm	01.50	1	\$0400		# U	Barvell .	1.
gr. 4	- 50		+	,	4 4	F#	++	+	+4	- 4	14	+	+ 10 5	+ 4	-		+ +	-	+10.5	+4		+	++ 중조	4,017.5	E Water	
à 4	53.3	. 3		3	100	53	E.	4	42.1	ئى ئى	23	5 0		9	10 C	T	1 0	0	£	GE C	2	\$	33	1.4	lag	
56,6	150.25 \$6.00; \$0.00;	00,10,1	752.76	290,60	14,4%	126.W	14 00 14 00 14 00	247.00	13.5	100	105.4		7 4,00	700,14		7 00	1 4	750 01	Elripe.	Philosophia .	771,00	763,34	28 - 55 5 - 5 - 5 - 5 5 - 5 - 5 - 5		Burow	
2 9	4++				+ 1	# + # !!!		+	+ +	. PT	\$ 1 th		ë	+ +	4	5	1 +	ė	- 1	+ 17,0	+10,3	0	++	entér.	Thorna.	
2 3	345	2	79	Ĵ.	ž	e de	Ç p	, de	91	7 C	Ť.	2	. II.	2.9	G 50	200	. 0	S	\$	e i	6 8	Ų,	£3	-5	H.	
157,27	10 20 54 10 21 54 10 69 5	791.94	- 1	75 3n	をかか	194 200 200 200 200 200 200 200 200 200 20	1,0,0,7	1 60	100 E		K 01-	76 40	10	0.00	-	100, 100 m	100	1.60	25,00	120	733 110	62 76	-1,2,58 -1,2,58	1- 0 0	Baryer	1
- L	115	+	ķ		1 1	+	1 + 1	+	14		1 1 0,0	+		+ +		+100		+					++	ANTER	Three	
2 8	2 ac ac	26	ž.	<u> </u>	0 0	94. 94.	8 4	(cr	0 0	3,	9 0	6	-	r tộ	uo UV	Šì	<u>, e</u>	re o	ait i	200	ç	9'-	7 å	-48	4H	
+ +	0.0	f	1 0	+	++		++	+	++	+	++	+	+10.5	+ +	+13 9	+ +	+	+ 4,0	+ 1	+12,0	4-11-5	+ 12.5	1 +		241.0	
+ + +		+ 3,5		† :	1 1		1+	1 5 3	1 1	1 31	11	+	0	++	+20,6	# 1 an 3		+	+ -	++		÷ .	++			
Moyeans du main,	Moyens da creaso	Louvert		Coureft, broughted	Consert .	Patries delaireiga	Noise .	'OHYER'	Sanerbe.	Beau.	Nulger.	Ec areign	Plane Spe.	Convert	Convert	Course between	Quely peak, éclaire	Ovela pet munget.	Lite nancent	Nuagous.	Convert	Ourland felareiet.	Felareies.	e endi.	HU CIEL	1 4 4 1
+	Pluie en) a	•	× (PE (P	r co	Z 95	9	io io	ie.	N. Wet-fork			F. C.	çn	0 9 5 0	0,80.	l	-	7 O.		in:	N. furt.		a mail.	NA 12 A A
1 2																										- 22

(337)

Résumé des Observations météorologiques faites à l'Observatoire royal de Paris en 1829.

TABLEAU de la marche moyenne du thermomètre centigrade et de l'hygromètre de Saussure.

Noms des mois.	Température moyenne.	Température moyenne à 9 heures du matin.	Température moyenne des caves-	Etat moyen de l'hygrom. de Saussure à 3 heures après midi.
Janvier. Février. Mars. Avril. Mai. Juin. Juillet. Août. Septemb. Octobre. Novemb. Décemb.	- + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	- 2°,6 + 5,6 + + 16,4 + 19,5 + + 19,5 + + 15,0 + + 4,1 - 4,1	12°,212 12,213 12,213 12,212 12,225 12,225 12,225 12,225 12,225 12,225 12,225	82° 78 65 62 55 57 65 64 70 74 74
Moyenn.	+ 9,1	+ 9,6	12,223	69

Il saut retrancher 0°,4 des indications données par le thermomètre des caves, à cause d'une erreur de graduation que j'ai reconnue en 1817.

Tableau des maxima et des minima moyens du thermomètre centigrade, en 1829.

NOMS DES MOIS.	maximum moyen.	minimum moyen.	DIFFÉRENCES.
Janvier. Février. Mars. Avril. Mai. Juin. Juillet. Août. Septembre. Octobre. Novembre. Décèmbre.	++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	- 4°,0 - 2,0 - 2,0 + 5,5 + 12,6 + 12,6 + 12,6 - 1,9 - 5,7	4°,1 5,- 7,5 9,6 9,5 8,9 5,6 5,4 5,4

TABLEAU des variations extrémes du thermomètre centigrade, dans chacun des mois de l'année 1829.

NOMS DES MOIS.	MAXIMUM.	MINIMUM.	DIFFERENC
Janvier. Février. Mars. Avril. Mai. Juin. Juillet. Août. Septembre. Octobre. Novembre. Décembre.	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + +	-15°,0 -7,8 -5,2 -1,0 +5,0 +12,0 +12,0 +12,2 +1,5 -14,5	25°,2 19,8 20,7 20,8 17,4 24,5 19,5 19,5 17,8 20,5 19,8 22,5

Table des plus grandes variations que le thermomètre centigrade ait eprouvées en vingt-quatre heures, dans chacun des mois de l'année 1829.

NOMS DES MOIS.	PLUS GRANDS VARIATION en un jour.
Janvier.	11*,8
Février.	8,8
Mars.	15,5
Avril.	13,5
D141.	14,2
Jain.	19,0
Juillet.	19,0 15,0
Août.	14,6
, Septembre.	(1,3
Octobre.	10,0
Novembre	11,0
Décembre.	7.9

Tableau de la marche moyenne du baromètre en 1829. (Toutes les hauteurs sont réduites à 0° de température.)

Mois.	9 heur. du matin.	Midi.	3 hear, dusoir.	g heur. du soi
Janvier, Février, Mars, Avril, Mai, Juin, Juilet, Août, Septem, Octobr, Novem, Décem,	4	751,15 759,06 751,98 747,75 756,36 756,82 753,89 755,52 752,84 758,54 759,85	750,67 759,16 751,54 747,17 755,75 756,55 755,15 757,69 759,60	751,56 751,56 759,59 751,88 747,80 756,30 756,90 753,78 753,17 753,17 753,17 753,17
Moyen.	755.42	755,13	754,63	755,16

(340 ,

TABLEAU des plus grandes variations du baromètre dans chacun des mois de 1829.

MOIS.	MAXIMUM.	MINIMUM.	DIFFÉR ENCES		
Janvier. Février. Mars. Avril. Mai. Juin. Juillet. Août. Septembre. Octobre. Novembre. Décembre.	762.94 773.47 763,44 756,70 763,08 764,75 763,93 764,25 763,96 770,06 768,50	758,90 758,90 759,55 735,05 736,36 749,97 741,44 744,63 744,40 739,30 754,68 739,95 746,47	24,04 55.92 28,59 20,54 15,11 25,51 19,50 19,85 24,66 55,58 28,55 28,55		

TABLEAU de la quantité de pluie qu'on a recueillie en 1829, tant sur la terrasse de l'Observatoire que dans la cour.

(La différence de niveau des deux récipiens est de 28 mètres.)

NOMS des mois.	PLUIB en centimètres sur la terrasse.	PLUIE en centimètres dans la cour.	nombre de jours de pluie.
Janvier. Février. Mars. Avril. Mai. Juin. Juillet. Août Septembre. Octobre. Novembre. Décembre.	3,750 2,760 2,400 6,950 2,020 5,100 12,620 4,250 10,385 5,210 2,320 0,230	5,920 3,000 2,574 7,420 2,030 5,280 12,760 4,595 10,880 3,670 2,500 0,260	5 10 9 22 9 15 25 16 25 15
Sommes.	55,975	58,889	160

(34 i)

Etat des crues de la Seine en 1823, au pont de la Tournelle.

(Le zéro est toujours placé au point des plus basses caux de 1719.)

VOMS DES MOIS.	MAXIMUM.	MINIMUM.		
Janvier.	5m,10, le 51.	om,80, le 23.		
Février.	5,80, le 1 ^{er} .	1,70, le 18.		
Mars.	2,!0, le 2.	ı ,22 , le 51.		
Avril.	1,80, le 16.	1 ',19 , le 5.		
Mai.	1,29, le 5.	o ,55, le 26.		
Juin.	0,65, le 1er.	o ,37 , le 27.		
Juillet.	1,45, le 22.	0,12, le 1er.		
Août.	1,25, le 29.	o ,85, le 15.		
Septembre.	2, i, le 21.	1,21, le 1 ^{er} .		
Octobre,	2,80, le 12.	1,65, le 5.		
Novembre.	2,15, le 50.	1,45, le 24.		
Décembre.	2,52, le 5.	0, 80, le 27.		

L'eau moyenne, en 1829, est de 12,40 au-dessus du zéro du pont de la Tonrnelle. La Seinga été prise le 25 janvier et le 28 décembre.

ETAT des vents, à Paris, en 1829.

Mois.	Nord.	Nord-E.	Est.	SudE.	Sud.	Sud-O.	Opest.	Nord-O.
Janv. Févr. Mars. Avril. Mai. Juin. Juill. Août Sept. Oct. Nov. Déc.	10 6 14 10 9 1 0 5 5 8	436171001226	2 2 2 0 4 1 1 1 1 1 7	0 1 3 2 0 1 2 2 1 0 0 5	6 8 2 10 3 4 8 7 11 3 4 2	5 1 1 9 1 6 12 8 5 6 5 1	5 2 2 3 4 3 4 8 5 10 4 1	151425351431
Som.	79	33	26	15	68	58	51	•35

ETAT du ciel, à Paris, en 1829.

11 y a eu, en 1829, à Paris:

159 jours de pluie;

11 jours de neige;

10 jours de grêle ou grésil;

86 jours de gelée;

15 jours de tonnerre;

210 jours durant lesquels le ciel n été presque entièrement couvert.

Taches solaires en 1829.

Nous continuerons à comprendre dans nos résumés le tableau annuel des changemens que la surface du soleil aura éprouvés, dans la persuasion que ces observations pourront servir à décider un jour si les taches solaires exercent une influence sensible sur les températures terrestres. L'inconstance du climat, à Paris, ne nous permet pas d'espérer que ces tableaux seront complets. Nous avions compté, pour combler les lacunes, sur la participation des autres astronomes, et cela, avec d'autant plus de raison, qu'une indication suffisante du nombre et de la grandeur des taches peut être obtenue sans aucun surcroît de travail, soit au moment où dans chaque Observatoire on prend la hauteur méridienne du soleil, soit pendant le temps que cet astre emploie à traverser le champ de la lunette méridienne. Je ne me chargerai pas d'expliquer pourquoi si peu d'observateurs, jusqu'ici, se sont associés à une recherche qui

semble devoir amener la solution d'une des questions les plus curieuses qu'on puisse se proposer sur la physique terrestre.

Janvier. Le 1er; trois belles taches près du centre.

Février. Le 2; plusieurs groupes de taches forment une traînée presque continue entre les deux bords du soleil. Le 28; trois groupes dans la partie orientale du disque.

Mars. Le 6; onze belles taches formant quatre groupes distincts. Le 7; outre les taches du 6, on en
aperçoit une nouvelle près du bord oriental. Le 11;
cinq grosses taches noires dans l'hémisphère visible.
Le 21; une petite tache vers le bord occidental; deux
groupes dans le voisinage du centre: une grande tache,
entourée d'une large pénombre, en fait partie. Le 26;
les taches d'hier se voient encore, mais on aperçoit en
outre, au-dessus du centre, une traînée de taches nouvelles dont il n'y avait aucune trace le 25.

Avril. Le 2; un grand nombre de taches près du bord occidental; deux belles taches noires dans le vertical du centre; de petites taches dans d'autres parties du disque. Le 3; le groupe occidental est encore visible; les autres taches ont singulièrement changé de forme depuis hier. Le 15; trois groupes de belles taches : deux près du centre, le troisième vers le bord oriental. Le 17; trois groupes, l'un à l'orient, l'autre à l'occident, lè troisième près du centre. Le 19; trois groupes ; l'un près du centre, les deux autres entre le centre et le bord occidental. Le 20; quatre groupes.

Mai. Le 13; quatre petites taches. Le 17; on ne voit plus qu'une des quatre taches du 13, mais il s'en pett dégagé trois nouvelles du bord oriental. Le 22; les trois taches signalées le 17 pour la première fois, se trouvent maintenant vers le centre du disque : deux d'entre elles sont noires et assez grandes.

Juin. Le 14; une traînée de petites taches près du centre du soleil. Le 15; outre la traînée d'hier, on voit deux taches nouvelles près du bord oriental. Le 16; tout comme le 15, sauf le déplacement. Le 20; groupe vers le bord occidental; deux taches vers le centre. Le 24; deux taches au bord occidental; groupe de cinq vers le centre; trois grandes taches vers le bord priental, au milieu de beaucoup de facules.

Juillet. Le 7; trois groupes de petites taches, et, en putre, au bord oriental, une tache située au milieu de beaucoup de facules; vers le bord occidental, deux taches sort éloignées en déclinaison. Le 8, tout comme le 7.

Août. Le 1^{er}; quatre groupes de très-belles taches. Le 2; on s'est assuré aujourd'hui que le noyau d'une des taches emploie près de 5" à traverser le sil: ainsi son diamètre était quatre sois plus grand que celui de la terre. Le 4; le grand noyau est maintenant partagé en trois.

Septembre. Le 4; on voit trois taches au bord occidental et une au bord oriental : toutes les quatre sont entourées de facules. Le 8; un groupe de deux noyaux entourés d'une seule et même pénombre. Le 11; la tache du 8. Le 14; la tache du 8 se voit encore, elle approche du bord occidental. Le 17; deux groupes, situés au sud du centre, renferment trois grandes taches et beaucoup de petites; une multitude de facules se montre au bord oriental. Le 25; trois belles taches

voisines du centre. Le 26; trois grandes taches noires; deux autres non loin du bord oriental; le bord occidental est parsemé de brillantes facules. Le 28; trois petits groupes de taches vers le bord oriental, et une tache isolée au-delà du centre. Le 29; il s'est formé un nouveau groupe de taches à l'orient de celles qu'on voyait hier. Une petite tache noire apparaît au bord oriental, au milieu d'une brillante facule ronde.

Octobre. Le 2; un groupe où l'on distingue trois taches principales vers le centre; une grande tache se montre au bord oriental. Le 2; deux taches près du centre; l'une des deux est très-grande et très-noire. Le 20; de très-belles taches près du bord oriental. Le 21; trois beaux groupes de taches entre le centre et le bord oriental. Le 22; les trois groupes d'hier se voient à merveille; de nouvelles taches commencent à se montrer au bord oriental; le bord opposé, enfin, présente les plus vives facules. Le 25; trois groupes de belles taches noires. Le 30; deux groupes de petites taches, l'un à l'orient, l'autre à l'occident du centre; une tache noire est trèsprès du bord oriental; de nombreuses facules se voient sur les deux bords.

Novembre. Le 2; deux groupes renfermant chacun deux taches assez belles, entre le centre et le bord occidental, et deux taches isolées, bien noires, entre le bord occidental et le centre. Le 5; cinq belles taches isolées. Le 6; les cinq taches d'hier, mais il y en a maintenant trois de multiples; une tache nouvelle se voit près du bord oriental. Le 7; les mêmes taches que le 6. Le 8; il y a dix taches sur le soleil: la principale est fort grande, la plus orientale est double. Le 16; deux petites taches sculement,

l'une très-près du bord occidental, l'autre à l'opposite, presqu'en contact avec le bord oriental. Le 17; six petites taches; des facules sur les bords; presque toute l'étendue du disque solaire présente aujourd'hui des stries lumineuses et obscures. Le 18; trois groupes et une tache isolée formant un total de huit noyaux; beaucoup de facules aux bords et de nombreuses stries comme hier. Le 23; sept petits noyaux noirs en deux groupes. Le 25; deux groupes, l'un de trois petits noyaux, l'autre de deux grands et d'un petit. Le 26; les deux groupes d'hier sont maintenant très-près du bord occidental; deux nouveaux noyaux entourés de taches très-petites, se sont formés dans le voisinage du centre.

Décembre. Le 1er; une grande tache et deux trèspetites près du bord oriental; une petite tache dans le voisinage du bord opposé. Le 3; trois groupes composés de douze noyaux entre le centre et le bord oriental; dans ces douze noyaux, trois sont très-gros et très-noirs. Le 6; neuf taches, dont trois assez grandes; l'une de ces dernières est très-près du bord oriental du soleil. Le 7; une belle tache noire isolée vers le bord oriental; près du centre, une grande tache noire au-dessous de laquelle se trouve une rangée de noyaux très-petits et très-ternes; une tache assez belle, précédée de trois petits noyaux gris, vers le bord occidental. Le 8; deux grands noyaux et deux groupes de très-petites taches. Le 13; beaucoup de facules aux deux bords; une tache au bord occidental. Le 14; deux taches à l'occident; deux petites vers le centre; une au bord oriental, et un groupe considérable entre ce même bord et le centre. Dans ce groupe, ou remarque particulièrement une large pénombre, et

dans son intérieur deux taches très-noires. Le 15; comme hier. Le 27; trois petites taches vers le bord occidental; deux taches vers le bord oriental accompagnées de beaucoup de facules; au-dessous du centre, une tache assez grande suivie d'un groupe de petites. Le 30; quatre noyaux, un près du bord occidental, trois, dont deux assez gros, vers le bord oriental.

TREMBLEMBNS DE TERRE.

Supplément à la liste des tremblemens de terre de 1828.

La Nouvelle-Galles du Sud (Nouvelle-Hollande) paraît pen sujette aux tremblemens de terre. En 1828, cependant, on en a ressenti plusieurs extrêmement forts. Les relations parvenues en Europe portent à 25 minutes la durée de l'un d'entr'eux. Il suivi d'un ouragan épouvantable qui déracinait les arbres entiers, et les transportait aux plus grandes distances.

18 septembre, après 7 heures du matin; Calcutta. Deux secousses extrêmement fortes. Mouvement vertical; en conséquence les meubles sautaient. L'air était entièrement tranquille, mais lourd et étoussant.

9 décembre; Manille. Violentes secousses; beaucoup d'habitations et d'édifices endommagés.

Tableau des tremblemens de terre observés dans l'année 1829.

Janvier; Vieux-Chamachi. Secousses presque tous les soirs de 2 à 3 heures.

Le 8 mars; Forteresse de Junka (gouvernement d'Irkutz). Forte secousse de tremblement de terre qui a duré 3 minutes, et a renversé beaucoup de maisons. Un immense rocher, situé sur la rive droite du fleuve Irkutz, s'est détaché et a roulé en éclats dans les plaines environnantes. La terre s'est crevassée dans beaucoup d'endroits.

21 mars; Orihuela. Tous les villages situés dans la Huerta d'Orihuela ont été renversés de fond en comble. Le mouvement paraît s'être fait verticalement. Il était accompagné de très-fortes détonnations. Les seconses n'ont eu une extrême violence que dans une étenduc'de 4 lieues en carré, où l'on a remarqué, après l'événement, un nombre prodigieux de crevasses de diverses longueurs et de 4 à 5 pouces de large, et, de plus, une multitude de trous circulaires très-rapprochés, de 2 à 3 pouces de diamètre. Toutes ces petites ouvertures ont vomi ou un sable gris-jaunâtre, semblable à celui qu'on trouve au bord de la mer dans les environs, ou une sange noire et liquide, ou, cnfin, de l'eau de mer, des coquillages et des herbes marines. Les nouvelles répandues par les journaux sur la formation de cratères et sur des déjections de laves, sont fausses.

Le 31 mars, 4 h. ; du soir; Port-au-Prince (Haïti). Deux fortes secousses.

Le 2 avril, 7 h. 10 min. du matin; environs de Dieppe. Plusieurs fortes secousses. La première dura quelques secondes, et sut accompagnée d'un bruit semblable à celui du tonnerre.

Le 19 mai; Mexico. Violente secousse.

Vers la sin de mai; Albano, Gonsano, la Ric-

cia et surtout Castel-Gandolfo. Quatorze secousses. Les eaux des lacs voisins ont, dit-on, baissé. Il est sorti de la fumée du sol en un grand nombre d'endroits. Aussi beaucoup d'arbres se sont desséchés.

29 mai; Jamaique. Violente secousse.

Du 1er au 10 juin; Torre-Vieja (Espagne). Soixante-huit secousses, dont treize extrêmement fortes.

24 juin, à 7 h. 10 min. du soir ; Paris. Plusieurs secousses (sur l'autorité de plusieurs personnes de-meurant dans la rue du Mont-Parnasse).

26 juin; Caën et les environs. Secousse qui a duré 2 secondes.

Le 7 août, 3 h. du matin; Colmar, Belfort, etc., etc. Pluseurs secousses, accompagnées d'un bruit semblable à celui d'un tonnerre lointain.

Le 18 août, de jour; Copenhague. Plusieurs violentes secousses, accompagnées d'un bruit semblable à celui que produit le roulement d'une voiture.

Fin de septembre; Torre-Vieja (royaume de Murcie). Plus de 50 secousses.

Berne). Secousse assez forte, accompagnée d'un bruit souterrain. Temps parfaitement calme.

26 novembre, 4 heures du matin; Jassy; fortes secousses qui ont duré 70 secondes. Direction ouestest, bruit souterrain; beaucoup de bâtimens endommagés.

26 novembre, entre 7 heures et 8 heures du soir. Jassy, Odessa, Czernowitz. Secousse fort légère.

27 novembre, à 4 heures 5 minutes du soir. La Rochelle, Rochefort, etc. Secousses accompagnées de fortes détonnations. Voici les détails que M. Fleuriau de Bellevue, correspondant de l'Académie et membre de la chambre des Députés, a bien voulu me transmettre de la Rochelle.

Le 27 novembre, à 4 heures 5 minutes du soir, on entendit tout-à-coup à la Rochelle deux fortes détonnations. La première était d'une médiocre intensité, mais la seconde, qui la suivit une ou deux secondes après, fut d'une extrême violence; puis on entendit un bourdonnement prolongé, qui n'était peut-être dû qu'à l'effet des échos.

Ces deux détonnations et ce bourdonnement durèrent 4 à 5 secondes au plus.

Ce bruit parut venir de très-haut, comme d'une bombe, dans la direction du midi: il dissérait tellement d'un coup de tonnerre que chacun crut d'abord à l'explosion d'un magasin à poudre plutôt qu'à un tremblement de terre.

En effet, on n'avait éprouvé qu'une très-violente commotion, qui fit fortement vibrer les carreaux de vitres, qui n'ébranla qu'un très-petit nombre d'objets mobiles et portant à faux, mais qui ne fut accompagnée par aucune secousse sensible, soit de bas en haut, soit dans le sens horizontal; aussi les personnes qui avaient éprouvé des tremblemens de terre dans d'autres pays, ne pouvaient reconnaître ici ce phénomène; plusieurs l'attribuèrent à l'explosion d'un bolide, et s'attachèrent d'autant plus à cette opinion, qu'ils apprirent ensuite que ce bruit ne s'était pas fait entendre au delà des limites des arrondissemens de la Rochelle et de Rochefort.

Cependant, comme on n'a pas oui dire, depuis vingtcinq jours, que personne y ait aperçu de globes de seu ni de pierres tombées; comme on assure que plusieurs animaux manifestaient une agitation extraordinaire un peu avant les détonnations, et que les marins de trois navires ont déclaré que, dans ce même moment, ils ont cru que leurs bàtimens avaient touché sur quelque rocher; qu'ensin, neuf jours après cette époque, une secousse de tremblement de terre s'est sait réellement sentir, il y a plutôt lieu de croire que ces détonations doivent se rapporter à la même cause.

Le baromètre avait été très-bas les jours précédens, et il était encore alors stationnaire à 4 lig. 8 dixièmes au dessous de sa hauteur moyenne, c'est-à-dire, à 27 pouc. 10 lig. Il monta aussitôt après; mais, à la vérité, le ciel, qui avait été très-couvert toute la journée et même un peu pluvieux, s'était éclairei vers l'ouest une demiheure auparavant.

Le 6 décembre, 5 heures du matin. La Rochelle. Secousses assez forte qui paraît n'avoir été observée qu'à la Rochelle et dans un rayon de 3 à 4 lieues.

Le décembre, vers 3 heures du matin. Hermanstadt. Très-violente secousse qui a duré une minute. La trafférature, très-froide au moment de la secousse, devint chaude après.

Le 22 décembre, dans la nuit. Belley (Ain). Secousse assez forte et de longue durée.

Aurones boréale observées aux États - Unis d'Amérique en 1828.

Les 18, 19 et 20 janvier, l'aurore boréale a été vue à Franklin, à Hartwick, à Albany et à Auburn.

L'aiguille horizontale a été considérablement dérangée à Paris, les 17 et 18 janvier, et dans la matinée du 19. Les 3 et 19 février, aurore à *Utica*.

Le 3, l'aiguille n'a été observée à Paris qu'une seule fois dans la soirée; ainsi on ne saurait dire si elle a éprouvé quelque dérangement.

Le 19, on n'a observé qu'une perturbation trèslégère; mais, le 20, elle a été, dans son maximum, de près de 20' et très-variable.

Les 11 et 12 avril, aurores vues à Hartwick.

Rien, à Paris, n'a annoncé ces phénomènes qui probablement ont été très-faibles.

Le 5 juillet, aurore boréale vue à Albany, à Duchess, Louville, Saint-Laurent, Utica.

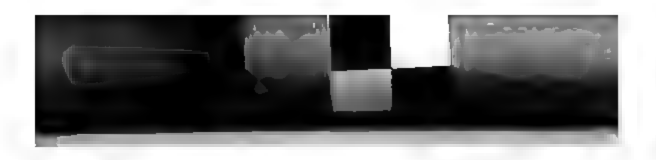
Le 5 juillet, la déclinaison a varié à Paris d'une manière très-irrégulière. Déjà, à midi, le dérangement parat manifeste; mais, contre ce qui arrive ordinairement pendant les perturbations de jour, la déclinaison était sensiblement trop petite. Le soir, à 9 heures treis quarts, je trouvai aussi la déclinaison plus petite qu'à pareille heure les jours suivans et précédens: mais, le soir, en temps d'aurore boréale, c'est ainsi que l'imperturbation a lieu habituellement.

Le 14 août, aurore vue à Clinton.

Le 14 août, à 10 heures et demie, la déclinaison, à Paris, était notablement plus petite qu'à pareille heure. les jours précédens.

Le 16 août, belle aurore vue Cambridge, Low-ville, Utica. Pendant quelque temps on aperçut un arc resplendissant.

Le 16 août, la déclinaison, à Paris, fut notablement



(353)

plus grande qu'à l'ordinaire, le matin et à midi, tandis que le soir, au contraire, elle était de plusieurs minutes plus petite.

Le 8 septembre; à Saint-Laurent. Le moitié du ciel était éclairée par des jets très-lumineux qui s'élevaient presque jusqu'au zénith.

Le 8 septembre, l'aiguille commença à se déranger dans l'après-midi; et, comme c'est l'ordinaire à cette époque du jour, la perturbation avait rendu la déclinaison trop forte. Le soir, au contraire, et suivant une loi qui aussi est presque générale, cette déclinaison était trop petite, tandis que, le lendemain matin, elle était encore redevenue de 7 plus grande que de coutume.

Le 12 septembre, aurore à Utica.

La marche de l'aiguille à Paris, dans la soirée du 12, ne présenta rien qui dût faire soupçonner l'existence d'une aurore.

Le 26 septembre, aurore vue à Albany, Auburn, Louville, Clinton, etc.

Le 26 septembre, à 10 heur. du soir, la déclinaison de l'aiguille, à Paris, était de 9' plus petite qu'à l'ordinaire.

Le 27 septembre, aurore à Cambridge.

Rien n'a annoncé cette aurore à Paris.

Le 29 septembre, jets brillans à Albany, Cambridge, Saint-Laurent, Utica, Lowville et arc lumineux.

Cette aurore fut vue aussi en Angleterre.

J'ai déjà rendu compte, l'an dernier, des dérangemens qu'elle occasiona dans la marche de l'aiguille horizontale.

Le 30 septembre, aurore à Dutchess.

23

Voyez, dans le N° de décembre 1828, une indication du trouble que cette aurore amena dans la marche de la déclinaison.

Le 3 octobre, aurore à Cayuga.

Rien de remarquable dans la marche de l'aiguille à Paris.

Le 8 octobre, on a aperçu une brillante aurore à Albany et à Dutchess. A minuit, on voyait un arc de 5° de large, placé perpendiculairement au méridien magnétique, et qui s'élevait de 10° au-dessus de l'horizon.

Le 8 octobre, l'aiguille horizontale a été fort dérangée à Paris.

Le 11 octobre, aurore à Hartwick.

Dans la soirée du 11, l'aiguille horizontale, à Paris, ne fut observée qu'à 10 heures un quart : alors elle occupait sa place ordinaire.

Le 8 novembre, aurore vue à Utica.

Les observations de l'aiguille horizontale n'ont pas été assez multipliées à Paris, dans la soirée du 8 novembre, pour qu'on puisse affirmer positivement qu'elle n'a point été troublée; mais, en tout cas, il n'existait aucun dérangement ni le matin, ni à midi, ni à 6 h. 45 min. du soir, ni à 11 h.

J'ai déjà parlé, l'an dernier, de l'aurore observée à Manchester le 1^{er} décembre 1828, et qui troubla considérablement la marche de l'aiguille aimantée à Paris. Cette aurore a été vue aux États-Unis, à Clinton et à Schenectady.

Dans le résumé de 1828, j'annonçai, d'après les dérangemens de l'aiguille, que, suivant toute apparence, on anrait aperçu des aurores boréales les 3, 15 et 28 décembre. Je sais déjà que cette conjecture était exacte quant au 28. On trouve, en esset, dans les Trans. phil. de 1829, une observation d'aurore faite par M. Farquharson dans l'Aberdeenshire, au mois et à la date indiqués. Il faut seulement remarquer que l'aurore ne sur aperçue qu'à 6 heures et demie du soir, et qu'à Paris l'aiguille était dérangée très-notablement déjà dès le matin.

Aurores boréales en 1829.

Le 2 janvier, M. Marshal a vu une brillante aurore à Kendal, près de Manchester.

Le 2 janvier, à 7 h. \(\frac{1}{4}\) du soir, l'aiguille aimantée, à Paris, était d'environ 5' \(\frac{1}{4}\) plus orientale qu'à pareille heure les jours précédens et suivans. A 8 heures, la déviation accidentelle n'allait plus guère qu'à 3' \(\frac{1}{5}\); à 10 h. \(\frac{1}{3}\), tout était rentré dans l'ordre accoutumé.

L'aurore du 2 janvier a aussi agi sur l'aiguille verticale. En hiver, cette aiguille varie à peine du matin au soir; mais, quand il y a un changement sensible, l'inclinaison diminue entre la première et la seconde de ces deux époques. Le 2, au contraire, elle a augmenté d'environ 1'. Je n'ajoute plus qu'une simple remarque, mais elle a quelque intérêt : c'est qu'un observateur qui, à Paris, se serait contenté de consulter l'aiguille dans la soirée du 2 janvier, à 7 h. \(\frac{1}{4}\) et à 10 h. \(\frac{1}{4}\), n'aurait pas soupçonné l'existence de l'aurore boréale. Les faits négatifs, concernant l'influence magnétique de ce phénomène lumineux, ne sauraient donc avoir de l'importance qu'autant que les observations ont été très-multipliées.

matin', aussi, la déclinaison était à peine inférieure à celle des jours précédens et suivans. Ces deux circonstances avaient suffi pour me faire douter de la réalité du phénomène, mais ce soupçon est devenu presque une certitude depuis que j'ai constaté que de 9 h. à 11 h. ½, dans la nuit du 21 au 22, le ciel fut constamment et fortement couvert. Ainsi la lumière observée sur les ponts n'a pu être occasionée par une aurore boréale.

Je viens d'apprendre, par M. le capitaine Sabine, que M. Farquharson a observé des aurores boréales dans l'Aberdeenshire,

En octobre, les 6, 11 et 25 (le 25 octobre, l'aurore a été vue aussi à Kendal); en novembre, les 17, 18 et 19; et en décembre, le 14.

Il est rare que l'aiguille soit aussi souvent et aussi fortement dérangée qu'elle l'a été pendant les trois derniers mois de 1829. Voici la liste des jours durant lesquels les perturbations ont paru assez notables pour devoir, je crois, être attribuées à des aurores boréales:

Octobre, les 4, 9, 10, 11, 12, 21, 22, 24, 25 et 30;

Novembre, les 10, 13, 14, 16, 17, 18, 19, 24 et 26;

Décembre, les 7, 14, 19, 20, 21 et 23.

Le 6 octobre ne figure pas dans cette liste. Ce jour-là, en effet, la marche de l'aiguille parut régulière. Je l'avais observée à 5 h. 20'; à 7 h. 0'; à 8 h. 0'; et à 11 h. 30'. Se serait-il manifesté, entre 8 h. et 11 h. \frac{1}{4}, une grande perturbation qui n'aurait été ni précédée de quelque dérangement à 8 h., ni suivie d'aucune altéra-

tion dans la déclinaison à 11 h.? Cela n'est guère probable, quoique la possibilité ne puisse être niée. Au reste, au point où la question est parvenue, les aurores qui n'agiraient pas auraient maintenant plus d'intérêt pour la science que celles qui altèrent visiblement la déclinaison; aussi doit-on attendre avec impatience la publication des observations de M. Farquharson.

Voici, comme exemple, le tableau détaillé de la marche de l'aiguille aimantée à Paris, le 11 octobre 1829, pendant l'une des aurores vues par M. Farquharson.

Heures.	Aiguille horizontale.	Aiguille d'inclinai
7 h. M. o'	22°. 4′.50″	67°. 39′. 45″ 39 . 25 41 . 0
7 . 35	2.50	39.25
B . o	3.45	41.0
8 . 15	3 . i5	41.25
7 · 35 8 · 0 8 · 15 8 · 40	4.50	41.45
0 . 0	4 · 59 5 · 35	42.50
9 · 0 9 · 25	7.0	42.35
0 . 0	9 · 40	42.0
o . 3o	12.00	43 · o
Iidi. o	14.20	41.20
lidi. 20	14.20	41.5
lidi. 50	14.45	
		41.0
1 . 45	13.20	40.55
2 . 0	12.55	40.20
3 . 45	13.40	41.25
2 · 0 3 · 45 4 · 45	12.10	42.15
0.15	3.5	43.10
6 . 3o	8.15	42.55
7 • 20	6.5	44.15
7 · 30	21.57.0	43 . ι5
7 . 35	21.56.25	41.40
7 . 40	22.2.40	41.15

Heures.	Aiguille horizontale.	Aiguille d'inclinaison.
7 h. 45' 7 · 50 7 · 55 8 · 0 8 · 5 8 · 10 8 · 15 8 · 20 8 · 25 10 · 15 10 · 30 10 · 45 10 · 52 11 · 0 11 · 15 11 · 30 11 · 37	22°. 5′. 15° 7 · 3° 8 · 5° 7 · 45 7 · 3° 4 · 1° 21 · 5° 53 · 3° 58 · 4° 5 · 35 21 · 57 · 3° 56 · 45 57 · ° 55 · 4° 54 · 45 56 · 25	41'. 40' 42. 5 43. 15 43. 50 44. 25 45. 20 45. 50 43. 45 42. 40 44. 5 43. 5 42. 15 43. 20 44. 20

Lorsqu'on compare ces observations à celles qui ont présenté une marche régulière les jours précédens et suivans, on trouve que l'aiguille était déjà dérangée à midi, le 11, et que sa direction se trouvait trop occidentale de près de 2'. L'incertitude dans les observations d'inclinaison ou de déclinaison ne va pas à 10'.

Sun la quantité moyenne de pluie qui tombe dans divers lieux du globe.

Dans l'état actuel de la science, une observation météorologique isolée a généralement très-peu d'intérêt; mais il n'est pas ainsi des résultats moyens qui, fondés sur des observations répétées un grand nombre d'années, peuvent être considérés comme caractérisant tel ou tel autre climat. Ces résultats doivent être recueillis avec soin dans les journaux de science, puisqu'ils serviront un jour à établir avec certitude les lois qui régissent la distribution de la chaleur et celle de la pluie à la surface du globe. Tel est du moins le motif qui m'a déterminé à insérer ici le résumé de plusieurs tableaux dont j'ai eu connaissance. Je suis redevable des observations de la Rochelle à la complaisance de M. Fleuriau de Belle-Vue, correspondant de l'Académie des Sciences, et membre de la chambre des députés.

Pluie à la Rochelle, de 1777 à 1793 inclusivement.

Noms des mois.	Pluie moyenne,	Extrêmes.		Nombre moyen	Extrêmes.	
Froms acs mors.	en lign.	mexim.	minim.	de jours de pluie.	mazim.	minim
Janvier.	2811.,8	72 li.	4	14	23	3
Février.	21,3	46	•	11	23	
Mars.	19,1	37 34	2 5	12	19	4 5 5
Avril.	18,0	34	1	11	19	5
Mai.	20 ,4	59	1	12	26	2
Juin.	17,1	45	2	12	22	I
Juillet.	20,0	48	4	12	21	4
Août.	15,1	3ე	n·	9	19	2
Septembre.	27,2	52	1	12	22	I
Octobre.	² 7 , 2 36 ,7	75	5	13	23	3
Novembre.	35,5	68	4	14	20	5
Décembre.	31,5	59	2.	14	24	6

Dans ces premières dix-sept années, la pluie moyenne annuelle a été de 24 pouc. 3 lig. = 65 estim,6.

Les extrêmes: 37 pouc. 4 lig. et 18 pouc. 5 lig.

Le nombre moyen annuel des jours de pluie est de 146, et les extrêmes sont 168 et 88.

Cette première série d'observations a été faite par seu M. Seignette et par M. Fleuriau de Belle-Vuc.

Pluie recueillie à la Vallerie (cinq lieues au nord-est de la Rochelle), de 1810 à 1827.

Noms des mois.	Pluie moyenne,	Extrêmes.		Nombre moyen	Extrêmes.	
	en lignes.	maxim.	minim.	de jours de pluie.	mazim.	هند
Janvier. Février. Mars.	20 ^{lig.} ,5 22 ,4	40 22 40	2 4 0	12 13	20 22 21	5 4 4
Avril. Mai. Juin.	19 ,5 23 ,0 15 ,0	38 47 39	6 5	11 15 11	18 18	5 5 7
Juillet. Août. Septembre. Octobre.	20 ,8 16 ,5 24 ,1 40 ,6	55 28 42 85	6	9	27 17 18 28	4 5 6
Novembre. Décembre.	30 ,2 34 ,9	80 66	14 3 3	14	24	6 2

La pluie moyenne, dans l'intervalle des 18 années qui se sont écoulées de 1810 à 1827, a été:

24 pouc. o lig. $=65^{\text{centim.}}$, o.

Les extrêmes sont : 30 pouc. 0 lig. et 18 pouc. 3 lig Le nombre moyen de jours de pluie est de 146; et les extrêmes sont 194 et 112.

· A la Vallerie, comme à la Rochelle, le récipient était de 8 mètres au-dessus du niveau de la mer. Les obser-

vations de la Vallerie sont de M. de Monroy; M. Fleuriau de Belle-Vue les a recueillies et calculées.

La comparaison des deux tableaux précédens n'autoriserait pas, comme on peut voir, la conséquence que le déboisement ait diminué la quantité de pluie annuelle; mais il faut remarquer que cette cause, quelque influence qu'on veuille lui attribuer en général, serait presque sans importance sur nos côtes où la pluie est principalement amenée par des vents d'ouest qui se sont saturés d'humidité en traversant l'océan.

Pluie moyenne à Joyeuse (1), décluite de 23 années d'observations faites par M. Tardy de La Brossy de Montravel, maréchal de camp d'artillerie en retraite.

Années.	Jours pluvieux.	Quantité d'eau:			
zamices.	Jours Pravicur.	ancienn	e mesure.	nouvelle mesure	
1805	101	pone.	lig. 2,3	millim. 1006,8	
1806	. 117	44	6,8	1206,4	
1807	83	42	10,6	r 160,8	
1808	102	52	8,3	1426,3	
1800	113	42	7,9	1154,8	
1810	107	58	11,5	1596,0	
1811	113	63	10,8	1729,8	
1812	, 98	49	11,5	1352,3	
1813	105	44	1,8	1195,1	
1814	112	45	11,0	1243,0	
1815	92	40	1,0	1083,0	
1816	106	51	2,3	1385,8	
Moyen.	104	47	10,0	1295	

⁽¹⁾ Joyeuse se trouve par 440,28' de latitude nord. Sa hauteur audessus du niveau de la mer est d'environ 100 toises.

Années.	Jours pluvieux.	Quantité d'eau:			
	bouts pluvicux.	ancienne mesure.	nouvelle mesure.		
1817 1818 1819 1820 1821 1822 1823 1824 1825 1826 1827	73 108 100 92 87 88 103 83 80 83 96	poue. lig. 34 11,9 43 2,6 58 4,8 37 0,0 41 6,1 40 10,9 45 8,6 41 4,0 32 11,9 65 4,4 81 2,0	947,4 1169,9 1580,9 1001,6 1123,6 1107,4 1237,5 1118,9 893,0 1764,4 2197,1		
Moyen.	90,0	47 6, r	1285,6		

Tableau du nombre moyen des jours pluvieux, et de la quantité moyenne de pluie de chaque mois sur les vingttrois années observées.

Mois.	Jours pluvieux.	Quantité d'eau.			
WO13.	Jours pravicus.	ancienne mesure.	nouvelle mesure.		
Janvier. Février. Mars. Avril. Mai. Juin. Juillet. Août. Septembre. Octobre. Novembre. Décembre.	8.3 7,7 7,0 8,5 10,6 7,7 6,4 5,3 7,6 9,8 9,2 9,4	ponc. lig. 3. 6,7 2. 10,6 2. 3,8 3. 6,7 5. 1,8 2. 5,0 3. 7,1 2. 8,6 5. 7,2 7. 10,2 5. 9,7 3. 2,6	96,3 78,0 62,7 96,3 139,4 65,4 65,4 69,2 73,5 151,6 212,5 157,2 87,0		
Les 12 mois.		47.8	1290		

Le résultat que donnent les observations de M. Tardy de La Brossy, est évidemment supérieur à la pluie moyenne sous le 45° degré de latitude. Il faut donc qu'il y ait à Joyeuse des circonstances locales qui modifient les lois générales. Voici, suivant M. de La Brossy, la cause de l'anomalie dont on lui doit la découverte:

Lorsque des nuages peu élevés trouvent une montagne sur leur route, ils sont arrêtés ou, tout au moins, leur vitesse est considérablement ralentie. Cés nuages seraient peut-être passés sans pluie; l'obstacle qui les arrête Jes force donc de déposer une grande partie de l'eau dont ils sont chargés, dans une localité où il aurait plu à peine. A Joyeuse, les pluies les plus fréquentes et les plus abondantes arrivent par le vent du sud; une montagne située au nord de la ville, et dirigée de l'est à l'ouest, serait donc très-propre à y accumuler les nuages peu élevés que les vents méridionaux y amènent; or, une telle montagne existe : c'est le Tanargue dont la hauteur est de 7 à 800 toises, et qui, à 5 ou 6000 toises seulement au nord de Joyeuse, forme comme un mur presque vertical. Partout où de telles circonstances de position se trouveront réunies, il faudra s'attendre à recueillir plus de pluie que le climat ne semblerait devoir le faire supposer.

(366)

Pluie à Bombay.

Années.	Juin.	Juillet.	Août.	Septembre.	Octobre.	Total,
1817 1818 1819 1820 1821 1823 1824 1825 1826 1827 1828	15,95 18,82 15,18 29,21 21,76 3,89 24,45 17,75 49,15	23,67 17,69 30,66 28,37 20,60 26,59 15,96 8,70 25,17 26,97 10,29 52,75	20,24 19,49 28,52 33,83 19,70 17,86 12,94 8,40	10,39 10,11 10,66 18,29 22,16 4,28 1,78 9,68 23,50 10,16	0,19 2,70 0,14 0,00 0,40 0,82 0,00 2,37 0,00 1,23 0,92 6,40	103,79 81,14 77,10 77,34 82,99 112,61 61,70 34,33 72,24 77,85 81,03

Ce tableau est tiré du *Philos. mag.*, janv. 1829. Les observations ont été faites par M. Benjamin Noton, essayeur de la Monnaie de Bombay. La moyenne annuelle qu'on en déduit est :

82,0 pouc. anglais = 77 pouc. français. == 208,3 centim.

Il ne pleut à Bombay que durant les cinq mois qui figurent dans le tableau.

Ménoire sur la Température moyenne de l'air et du sol dans quelques points de la Russie orientale.

Par M^r A. J. Kupffer, membre de l'Académie de Saint-Pétersbourg.

(Lu à l'Académie des Sciences de Saint-Pétersbourg, le 18 février 1829.)

(Communiqué par l'Auteur.)

Pendant mon dernier voyage aux monts Ourals, j'ai eu occasion de faire quelques observations sur la température de l'intérieur de la terre. J'en ai aussi recueilli d'autres exécutées à la surface et pendant un espace de temps plus considérable, pour en conclure la température moyenne de l'air dans ces contrées; enfin, en comparant les résultats que j'ai obtenus soit entre eux, soit avec ceux de MM. Cordier, Wahlenberg, etc., je me suis laissé entraîner à quelques réflexions sur la distribution de la chaleur dans les couches inférieures de la surface de notre globe, que je communique à l'Académie avec d'autant plus de réserve, que le nombre des observations recueillies par moi et par d'autres est encore très-limité.

Toutes les observations suivantes ont été faites avec des thermomètres soigneusement vérifiés. J'ai commencé par déterminer, selon la méthode de M. Bessel, publiée dans le recueil de ses observations astronomiques et dans les *Annales* de M. Poggendorf (vol. LXXXII, pag. 287), les erreurs d'un thermomètre à mercure de

M. Pixii à Paris; c'est avec ce thermomètre que tous les autres ont été comparés de cinq en cinq degrés. Je me suis convaincu plusieurs fois de cette nécessité: j'ai rencontré plusieurs thermomètres dont les erreurs montaient jusqu'à 1° c., quoique les points fixes fussent assez bien déterminés.

Température moyenne de l'air à Kazan. (Latitude, 55° 48'; longitude, 47° 9'.)

On observe, depuis l'année dernière, la température à Cazan, à l'ombre, dans un pavillon destiné à cet usage, bâti au milieu du jardin de l'Université; il est surmonté d'une pièce où l'air circule librement. Les heures adoptées sont 9 heures du matin, midi, trois heures et 9 heures du soir. Les maximum et minimum de chaleur ont été observés pendant trois mois seulement, parce que l'instrument se cassa, et qu'on ne put s'en procurer un autre. L'observateur est M. Chertacof, élève de l'Université de Kazan. Voici le tableau des moyennes mensuelles depuis le 1^{er} novembre 1827 jusqu'au 1^{er} novembre 1828, en thermomètre de Réaumur.

Moss.	g beures du matin.	Midi.	3 heures du soir.	9 heures da soir,	Marim. moyen.	Minimum, moyen,	Moyenne du maxim. et mini.
Janv. Févr. Mars.	- 8,4 - 15,4 - 15,5 - 4,7 + 15,8 14,8	-14,0 -15,1 - 1,8 + 6,9 13,6 18,0 17,4 16,6 9,4	- 7,5 -13,9 -12,3 - 1,1 + 7,5 14,4 18,6 17,9 17,1	- 7,9 - 14,5 - 15,5 - 4,5 - 4,9 - 13,9 - 14,2 - 13,1 - 6,3	— 5,8 — 12,9 — 11,2	-17,5	-15,2
Moy.	+ 2,0	+ 2,4	+ 2,5	+ 1,6			

Le plus grand froid eut lieu les 18 et 19 janvier : ce jour, le thermomètre à alcool corrigé baissa jusqu'à 31°,7. Un peu de mercure, exposé dans une petite bouteille, gela presque en totalité. La plus grande chaleur eut lieu le 8 juillet; le thermomètre monta à trois heures jusqu'à 24°,8. Les grands froids sont très-rares à Kazan, où cependant le thermomètre baisse assez souvent jusqu'à — 25°. La chaleur de l'été monte quelquefois jusqu'à + 26°, et même à 27°.

Comme les deux principaux élémens de la température moyenne de chaque jour, c'est-à-dire le maximum et le minimum, n'ont pas été observés pendant neuf mois de l'année, nous supposerons, comme cela est démontré à Paris pour toute l'année, et à Kazan pour les mois de novembre, décembre et janvier (voyez le tableau ci-dessus), que la température de 9 heures du matin approche beaucoup de la température moyenne de toute la journée. Dans cette supposition, la température moyenne de l'année 1828, à Kazan, a été de + 2°,0 R.; il est bon de remarquer que l'année 1828 a été une année froide. La température moyenne du mois d'avril surpasse beaucoup celle de l'année, qui est très-peu inférieure à la température moyenne du mois d'octobre. Le thermomètre se tient pendant cinq mois au-dessous, et pendant sept mois au-dessus de zéro. La température moyenne des cinq premiers mois (nov., déc., janv., fév., mars) est —9°,2; celle des sept derniers est égale à + 9°,8. En distribuant les mois par trois, selon les quatre saisons, on trouve la température moyenne:

M. le professeur Bronner, pendant le séjour qu'il a fait à Kazan depuis 1814 jusqu'en 1817, a fait des observations météorologiques qui ont été calculées par M. Parrot fils, et publiées dans l'ouvrage de M. Erdmann, Beiträge zur Kenntniss der Innern von Russland, tome 1^{er}; malheureusement, M. Parrot a compté les mois selon le calendrier Julien, adopté en Russie, de sorte que ses moyennes pour les mois ne sont pas comparables aux miennes; ceci n'a cependant aucune influence appréciable sur les moyennes de l'année. M. Bronner a observé à 7 heures du matin, à midi et à 8 ou 9 heures du soir, et a obtenu les résultats suivans:

	Moyenne de la totalité des observations.	Moyenne des observations, à 7 heures et à midi.
Temp. moyen. de l'année 1814 1815 1816 1817	+ 2,5 2,7 3,5 1,5	2,3 3,1 2,0
Moyenne	+ 2,6	2,5

Si l'on ajoute à ces résultats celui de 1828, on trouve que la température moyenne de Kazan, dans le jardin de l'Université, c'est-à-dire à 40 mètres au-dessus du niveau de l'Océan, est de +2°,4 R. Les observations cidessus confirment de nouveau la remarque qu'on a déjà faite il y a long-temps, que la température moyenne du mois d'octobre est presque égale à la température moyenne de l'année, et que celle du mois d'avril en approche. Pour vérifier cette loi sur les observations de M. Bronner, j'ai supposé la température moyenne des mois Juliens, mars et avril, égale à la température du mois Grégorien avril, et la température moyenne des mois Juliens, septembre et octobre, égale à celle du mois Grégorien octobre : supposition que j'ai trouvée vraie pour l'année 1828. On trouve dans le tableau suivant les résultats de ces calculs.

	Moyenne tirée de la totalité des observations.	Moyenne tirée des observations de 7 heures et midi.
1814 avril octobre.	+ 0,8 3,3	
1815 avril	2,1 2,8	2, t 2,0
1816 avril octobre.	1,2 3, 5	1,5 3,7
1817 avril octobre.	2,4 0,0	2,9 0,2
Moyennes		2,2 2,3

Température moyenne du sol à Kazan.

La température du sol est indiquée par des sources qui jaillissent d'une profondeur et avec une abondance suffisantes, pour que leur température ne puisse changer à leur sortie par le contact de l'air. De telles sources ont une température presque constante, et dont les variations suivent une autre loi que célles de la température de l'air. Ordinairement, le maximum de chaleur a lieu en automne, le minimum au printemps, c'est-à-dire trois ou quatre mois plus tard que les points correspondans dans la marche de la température de l'air.

Les sources des contrées montagneuses ne paraissent pas pouvoir indiquer avec autant de certitude la température du sol voisin que les sources des pays plats, car il peut arriver que les premières tirent leur origine des hauteurs, et donnent une température plus basse que celle qui leur conviendrait d'après la position de l'en-

droit où elles se trouvent. Une grande inégalité dans le terrain doit produire une grande inégalité dans la température des sources. Dans les plaines, au contraire, il arrive assez souvent que pluieurs sources, assez éloignées les unes des autres, ont exactement la même température, de sorte que rien n'est ici abandonné à l'incertitude du choix entre plusieurs observations. Les sources qui sortent d'un terrain marécageux sont également impropres à la détermination de la chaleur moyenne du sol, parce que leur température est altérée par le mélange de l'eau du marais qui est stagnante et continuellement exposée à l'action de l'air. La température de l'eau de réservoirs, quoique alimentés par des sources abondantes, s'approche toujours plus ou moins de celle de l'air. Les puits profonds présentent souvent une température très-constante, mais ils sont ordinairement un peu refroidis par l'air froid qui, à cause de sa plus grande densité, s'accumule dans les profondeurs.

Voici maintenant mes observations sur la température du sol à Kazan. Une source au nord-ouest et au pied de la montagne calcaire sur laquelle est bâtie la citadelle, donna, le 29 octobre 1828, une température de + 5°,2 R. Le 16 janvier 1815, M. Bronner a trouvé cette température égale à + 4°,8: j'ai observé exactement la même température dans le mois de janvier 1829. Une autre source éloignée de plus de deux lieues de la précédente, et de plus d'une lieue de la ville, dans un village appartenant a l'archevêché, près du lac de Kaban, donna le même janr (le 29 octobre) + 5°,2 R., c'est-à-dire précisément la même température.

Pour connaître la température moyenne d'une source quelconque, il faudrait l'observer chaque mois une sois au moins, et prendre la moyenne de toutes les observations. De telles observations nous out été sournies par M. Erman (voyez Annales de Poggendorf, année 1828, cahier 10, page 302), pour une source de Kœnisberg, en Prusse; elles ont donné les résultats suivans:

Oct. 7°,74 | Janv. 5°,79 | Avril. 5°60 | Juille: 7°,12 Nov. 7,10 | Fév. 5,42 | Mai. 5,86 | Août. 7,66 Déc. 6,46 | Mars. 5,22 | Juin. 6,48 | Sept. 7,90

Moyenne. 6°,54

La moyenne entre le maximum et le minimum qui ont eu lieu aux mois de septembre et de mars, est +6,56, c'est-à-dire égale à la moyenne de toutes les observations.

S'il est permis de supposer que les variations de la température des sources suivent partout à peu près la même marche, et qu'il n'y a de différence d'une source à l'autre que dans la grandeur de ces variations, il est clair que les observations de M. Erman peuvent servir de terme de comparaison. La différence des températures aux mois de janvier et d'octobre est de 1°,95 dans les observations de Koenigsberg, de 0°,40 dans les nôtres; il est donc probable que les variations de la température de la source de Kazan égalent la cinquième partie de celles de la source de Koenigsberg; d'où l'on peut conclure, pour la source de Kazan, que la température du mois de septembre doit être égale à la température du mois d'octobre, augmentée de la cinquième partie de la dif-

férence entre les températures des mêmes mois à Koenigsberg. Voici le type très-simple de ce calcul que j'ajoute seulement pour plus de clarté:

Septembre...
$$5^{\circ}, 20 + \frac{1}{5}(7,90-7,74) = 5,23$$

Mars..... $4,80 - \frac{1}{5}(5,79-5,22) = 4,69$

Moyenne. =4,96

La température moyenne du sol à Kazan peut donc être évaluée à +5° R.

Un puits, dans le même village où est la deuxième source, donna +4°,25 R. le 19 juillet 1828, et +4°,5 le 29 octobre de la même année. La surface de l'eau est à 20 pieds au dessous du sol. Les deux observations, calculées de la même manière, donnent +4°,06 pour la température moyenne de ce puits. Il est aisé de s'apercevoir 1) que non-seulement cette température est plus basse que la température du sol, mais que ses variations sont aussi plus grandes; 2) que la température de ce puits est plus rapprochée de la température moyenne du sol, que de celle de l'air.

Température moyenne de l'air à Slatoouste (latitude 55°8', longitude 57°, élévation au-dessus de la mer 370 mètres.)

M. Ewersmann, présentement professeur d'histoire naturelle à Kazan, a observé, pendant les années de 1817 à 1820, un thermomètre dont les deux points sixes ont été vérisiés. Les observations des années 1818 et 1819 sont complètes; celles de 1817 et 1820 n'étant pas complètes, je n'ai calculé les moyennes que pour les mois d'avril et d'octobre. M. Ewersmann nota, le matin, le

plus grand froid, et, vers les deux heures après midi, la plus grande chaleur; il est cependant bon de remarquer que ces observations n'ont pas été saites avec un thermomètrographe, mais avec un thermomètre ordinaire. On observa encore à midi, à 6 heures et à 10' heures du soir; mais comme les maxima et minima donnent la température moyenne de l'année avec une exactitude suffisante, j'ai omis les autres observations dans le tableau suivant:

		1818.			1819.	
Mois.	Maxim.	Minim.	Moy.	Maxim.	Minim.	Moy.
Janv. Fév. Mars. Avril. Mai. Juin. Juill. Août. Sept. Oct. Nov. Déc.	-11,58 + 0,51 5,51 11,22 17,26 14,10 17,84 10,20 0,10 - 5,70	-19,23 - 7,59 - 1,18 + 3,09 - 9,37 8,55 9,00 3,69 - 3,79	+ 2,16 7,15 13,31 11,32 13,42 6,95 - 1,85 - 6,81	—10,16 —1,72 +5,16 10,98 15,94 18,66 15,87 11,68 7,00 — 5,45	i	— 13,9 — 5,9 + 1,9 12,6 12,6 11,1 8,7 4,6
Moy.	+ 3,48	- 2 ,59	+ 0,45	+ 3,61	— ż,13	+ 0,7

Les températures moyennes des mois d'octobre et d'avril 1817 et 1820 étaient :

	1817.			1820.		
	Min.	Max.	Moy.	Min.	Max.	Moy.
Avril Octobre.	+0.5 -3.2	+9,0 +0,3	+4.7	+0,7	+6,3 +4,7	+3,5 +1,7

Le tableau précédent donne + 0,6 pour la température moyenne tirée de tous les mois des années 1818 et 1819.

Température du sol aux mines de Kisnekejeva (latitude 54° ; , longitude 60°) à l'est de l'Oural, 300 mètres au-dessus de la mer.

Dans une galerie à 25 mètres au-dessous de la surface du sol, où l'on ne travaille plus, l'eau d'une mare avait la température de + 3° ½ R.

Température du sol aux mines de Bogoslowsk (1) (latitude 60°, longitude 60°, élévation 200 mètres).

Dans les mines de Tousjensk, à l'est de Bogoslowsk, la température des puisards, à 112 mètres de profon-

⁽¹⁾ Dans ma course au nord de l'Oural, c'est-à-dire à Nigency-Taguilsk, à Werkhotourie et à Bogoslowsk, j'ai été accompagné de MM. Hansteen et Erman fils, que j'ai

deur, a été trouvée de +5° R. Dans les mines de Frolow, qui sont peu éloignées des premières, à une profondeur de 65 mètres, cette température était de +3°,2. Une source qui, dans la même mine, jaillissait du sol à 56 mètres de profondeur, avait une température de +2°,7. En comparant les différences de température aux différences de profondeur, on trouve la loi du décroissement de la chaleur dans les profondeurs, comme il suit:

No.	Profondeur	Température	Différence	Différence	Accreientest
	en mètres.	observée.	des prefendeurs.	des températures.	de prol. pour 1º L
1 2 3	56 65		n ⁰⁵ 3 et 156 n ⁰⁵ 3 et 247 n ⁰⁵ 2 et 19	r,8	24 ^m ,3 26 ,1 18 ,0

Comme les valeurs contenues dans la dernière colonne sont d'autant plus exactes que les différences de profondeur sont plus grandes, on ne ferait pas bien de prendre leur moyenne arithmétique; on obtient une valeur beaucoup plus certaine et qui cependant ne demande pas, pour la trouver, autant de calcul que si l'on employait la méthode des moindres carrés, en divisant la somme des différences de profondeurs par la somme des différences de température. On trouve de cette manière un accroissement de profondeur de 24°,4 pour chaque degré de thermomètre octogésimal.

Comparons maintenant les observations précédents

trouvés à Catherinebourg, allant en Sibérie, et qui ont bien voulu céder à mes instances et venir avec moi jusqu'à Bogoslowsk; M. Erman particulièrement a pris la part la plus active aux observations citées dans cet article.

avec celles que d'autres physiciens ont recueillies sur la température de l'intérieur de la terre. On verra, dans la suite, que la température du sol est rarement égale à la température moyenne de l'air. Il n'est donc pas permis de comparer la température d'une station inférieure avec la température moyenne de l'air du pays. Il ne faut pas non plus que la station supérieure soit trop peu profonde, à moins qu'on ne possède une série d'observations prolongées pendant une année entière. N'admettant que les observations qui satisfont à toutes ces conditions, on a :

Nome des pays.	Profondeur en mêtres.	Température C.	Différence des profondeurs.	Différence des températures.	Accroissement de profondeur pour 1º C.
Saxe	78 256	9,4 13,8	178	4°,4	40,5
³ Bretagne ≤	39 140	11,9 14,6	101	2 ,7	37,4
	82,3 274,5	15,6 25,6	192,2	10,0	19,2
Cornouailles.	71,4 3 2 9,4	15,6 26,7	258,0	11,1	23,2
Saxe	180 260	11,25 15,00	80	3 ,75	21,3
Litry	o 99	11,0 16,1	99	5,1	19,4
Decise	107	17,78	64	4,32	14,8

Si l'on rejette les deux premières observations, qui s'éloignent trop du résultat moyen, on obtient, par la méthode que nous avons employée ci-dessus, un accroissement de profondeur de 20^m,2, pour chaque degré centésimal, ou de 25^m,25 pour chaque degré octogésimal.

Nous sommes maintenant en état de calculer la température du sol à Bogoslowsk, quoique nous ne possédious aucune observation directe.

Jusqu'ici, nous avons toujours conclu la température du sol de la température constante ou presque constante des sources; mais il est clair qu'une source ne saunit présenter une température constante, qu'autant qu'elk sort d'une profondeur considérable; c'est donc, à proprement parler, à une couche inférieure à la surface dus que nous devons rapporter toutes les observations sur la température des sources. Quoiqu'il soit impossible de déterminer exactement la profondeur au-dessous dels surface de la terre de cette couche, dont la température est constante ou presque constante, et que cette profondeur varie probablement avec l'étendue des variations de la température de l'air, on peut cependant l'évalue à 25 mètres à peu près, évaluation plutôt trop saible que trop forte: car, à Paris, c'est-à-dire dans un climat tempéré, les variations de température sont encor sensibles à 28 mètres de profondeur. Après avoir returché ces 25 mètres de la profondeur de la première station à Bogoslowsk, il reste encore 31 mètres; c'est la profondeur de cette station au-dessous de la couche à laquelle il faut rapporter toutes les températures du sol; mais 31 mètres donnent un décroissement de chaleur de 1°,2 R. La température du sol à la première station

tant trouvée égale à 2°,7, on obtient 1°,5 pour la temérature du sol à Bogoslowsk.

Dans quelques endroits, à Bogoslowsk, par exemple, sol est encore gelé, vers la fin de l'été, à quelques pieds profondeur; on voit, par là, que nous avons eu ison de rapporter la température du sol à une coute plus profonde, et qu'à une petite profondeur, température moyenne de l'année est très-variable, et eut descendre au-dessous de zéro. Là, où les oscillatons de la température du sol sont assez grandes pour se la formation de la glace soit possible, il peut arriver se la chaleur subséquente ne suffise pas, pendant longemps, pour la fondre. C'est ainsi, je crois, qu'on peut apliquer la présence de glace dans un sol dont la temférature moyenne excède certainement la température ; la glace fondante.

'empérature du sol à Nigeney-Taguilsk (latitude 58°) et à Werkhotourie (latitude 59°).

Ces deux endroits sont situés sur la pente orientale l'Oural, comme Bogoslowsk et Catherinebourg, et nt une élévation de 200 mètres à peu près. Aux mines l'Nigeney-Taguilsk, l'eau, puisée à une profondeur e 65 mètres, a une température de + 3°,9 R., ce qui onne, après avoir retranché 25 mètres de la profoneur, 2°,3 R., pour la température du sol dans ce lieu. In puits de 5 mètres de profondeur (profondeur trop etite pour donner à l'eau une température invariable) onna 2°,6 R. A Werkhotourie, une source donna une empérature de 2°,1. Cette température, observée en utomne, est probablement un peu plus élevée que la

température moyenne : retranchons-en 0°,2, conformément à l'observation de Kazan, et nous aurons 1°,9 pour la température du sol à Werkhotourie.

CONCLUSION.

On voit, par les observations précédentes, que le température du sol est quelquefois très-différente de la température moyenne de l'air. Wahlenberg nous a défait voir que, dans les hautes latitudes, la température moyens des sources surpasse beaucoup la température moyens de l'air; M. de Humboldt, et après lui M. de Bod, ont trouvé le contraire dans les basses latitudes. Le tableau suivant comprend les observations les plu exactes de ce genre, faites au niveau de la mer, os i une hauteur qui n'excède pas 1500 pieds.

Nome des Neux.	Latitude.	Elévation on métres.	Temp.	Temp. de l'air.	Ness des absordes
Congo Cumana Saint-Yago (Cap-		450 0	180,2 20 ,5	20°,5	Smith. Humboldt.
Vert.) Bockford (Ja-	15	2	19,6	20,0	Hamilton.
maïque Havanne Nepaul Ténériffe (1, Le Caire Cincinnati Phitadelphie Carmeaux Genève	18 28 28 30 39 40 43 46	0? 0? 0 160 0 300?	9 ,9	20,5 20,0 17,3	Hunter., Perrer. Hamilton. Buch. Nouet. Mansfield. Warden. Cordier. Saussure.

⁽s) Voyez l'intéressant Mémoire de M. de Buch, dans les Assist de Poggendorf, vol. xis.

Nome des lieux.	Latitude.	Elévation en mètres.	Temp. du sol.	Temp. de l'air.	Noms des ebservateurs.
Paris. Berlin. Dublin. Kendal. Keswick. Koenigsberg. Edinbourg. Carlscrona. Upsala. Umeol. Giwartenfiäll (Enontckies).	49	75 0 0 0 0 0 0 0	9°,2 7,7 7,4 5,0 8,2 2,3 1,0	5°,7 6,4 76,3 7,0 7,0 7,0 8,5 6,6 -3,0	Datton.

Ce tableau peut encore être étendu à l'aide des observations de Kazan et de l'Oural. Dans plusieurs endroits, la température moyenne de l'air n'étant pas connue, il faut y suppléer par des conjectures. Dans les latitudes moyennes, la température moyenne de l'air décroît d'un demi-degré octogésimal pour chaque degré de latitude. Cette loi est consirmée par des observations faites près des endroits en question. La différence des latitudes de Saint-Pétersbourg et de Moscou est de 4° ; la température moyenne de l'air à Saint-Pétersbourg est 3°,0 R; celle de Moscou 3°,6; la différence 0°,6 doit être augmentée de 1°,3, à cause de la plus grande élévation de Moscou, qui est de 300 mètres; on a donc un décroissement de 2° pour 40 de dissérence dans les latitudes, ou d'un demi-degré à peu près pour un degré de latitude. Ces considérations suffisent pour déterminer approximativement la température moyenne de l'air de tous les points cités à l'est de l'Oural, celle de Kisnekiewa étant connu par les observations de Slatoouste, à 20 lieues au nord-ouest de Kisnekïewa.

	Latit.	Élévat.	Temp. du sol.	Temp. de l'ar.
Kisnekïewa	54;	300	3°,5	1°,2
Kazan		30	5,0	2,4
Nigeney-Taguilsk.	58	200	2,3	— 0 ,2
Werkhotourie	59	200	1,9	o ,7
Bogoslowsk	60	200	1 ,9 1 ,5	—ı ,2

La première inspection de ce tableau nous apprend que la température du sol ne change pas seulement se-lon la latitude, mais aussi selon la longitude des lieux. Outre ces différences, on en remarque encore d'autres par rapport à l'élévation des lieux. Distribuons les observations précédentes sous quatre méridiens; réduisons-les au niveau de la mer, en ajoutant çº R. pour chaque centaine de mètres d'élévation; et le tableau précédent prendra la disposition suivante.

Ier Méridien de 0° de longitude.

·	Latitude.	Température du sol.
Saint-Yago	15	19°,6
Ténériffe	28 !	14,4
Cameaux	43	11,6
Genève	46	10,3
Paris	49 53	9,5
Dublin	_	7,7
Keswick	54 !	7,4
Edinbourg	56	7,0

Ile Méridien de 200 de longitude orientale de Paris.

	Latitude.	Température du sol.
Le Caire	3о	180,0
Carlscrona	56 <u>‡</u>	6,8
Upsala	6o T	5,2
Umeo	64	2,3
Giwartenfiall.	66	3 ,0
Congo	9 A.	20 ,0

(385)

IIIº Méridien de 60° de longit. orient. de Paris.

	Latitude.	Température du sol.
Kirnekeïewa Nigeney-Tag Werkhotourie. Bogoslowsk	54 58 59 60	4°,7 3 ,1 2 ,7 2 ,3

IVe Méridien de 80° de longit. occid. de Paris.

	Latitude.	Température du sol.
Cumana Bockford Havanne Cincinnati Philadelphie	10 18 23 39 40	20°,5 20',9 18',8 10',5

Voici maintenant les conséquences qu'on peut tirer de ce tableau :

- 1). Les températures du sol ne sont pas égales entre elles sous le même parallèle. Si l'on tire des lignes par tous les points d'une température égale, on obtient des courbes, que nous appellerons isogéothermes, et dont les inélexions ressemblent à celles des lignes isothermes, sans cependant se confondre avec les dernières, comme on le reconnaît quand on trace les unes et les autres sur une carte.
- 2). La température du sol décroît régulièrement depuis l'équateur jusqu'au pôle. Ceci explique pourquoi la température du sol, dans les basses latitudes, est inférieure à la température moyenne de l'air; car celle-ci ne décroît presque pas depuis l'équateur jusqu'à 20 degrés de latitude; la température du sol, qui décroît toujours,

doit donc rester en arrière. Passé les 20 degrés de latitude, la température moyenne de l'air décroît plus rapidement que celle du sol; celle-là doit donc enfin devenir égale à celle-ci; ce qui arrive effectivement à 50° de latitude, sous le premier méridien, et plutôt encore sous le quatrième. Par la même raison, dans les hautes latitudes, la température moyenne de l'air doit rester inférieure à celle du sol.

3). Le décroissement de la température du sol, selon la latitude, est représenté par l'équation suivante:

$$a-b\sin^2 l=t$$
,

où a et b sont des constantes inconnues, qu'il faut déterminer; l'est la latitude, t, la température du sol correspondant à cette latitude.

Pour déterminer les constantes, commençons par employer, pour le premier méridien, les observations d'Édimbourg et de Paris. Nous aurons:

$$a-b\sin^2 56^\circ = 7^\circ,0$$
; $a-b\sin^2 49 = 9.5$.

Ces équations combinées donnent:

$$a=21,3, b=20,9.$$

Le tableau suivant présente la comparaison des résultats de l'observation et du calcul.

·	Calculé.	Observé.		Calculé.	Observé.
Equateur Ténérisse S4-Yago Carmeaux. Genève	16,5 19,9 11,6	14,4 19,6 11,6 10,3	Paris Dublin Keswick Edinbourg. Pole	9,5 7,8 7,4 7,0 + 0,4	9,5 7,7 7,4 7,0

L'observation de Ténérisse est la seule qui s'éloigne beaucoup de la loi suivie dans les autres lieux; mais aussi cette île a une position très-occidentale par rapport aux autres points, et n'est pas proprement située sous le premier méridieu. Par la même raison, Saint-Yago devrait également avoir une température plus basse que celle que nous venons de trouver par le calcul; on peut supposer que l'observation citée n'exprime pas exactement la température du sol, puisqu'elle a été prise dans un puits ouvert.

En combinant les observations du Caire et d'Upsala, on trouve, pour le deuxième méridien,

$$a = 24,4$$
 $b = 25,6$.

Ces valeurs donnent le tableau suivant :

	Calculé.	Observé.		Calculé.	Observé.
Equateur Le Caire Berlin Carlscrona.	8,3	18,0	Upsala Uméo Giwartenfiäll. Pole	3,7 3,0	3,0

Les observations de Kisnekeïewa et de Bogoslowsk donnent, pour le troisième méridien:

$$a=22,9$$
 $b=27,5$

par conséquent:

	Calc.			Calc.	Obs.
Equateur	22,9 4.7 3,1	4,7 3,1	Werkhotourie. Bogoslowsk (1). Pole:	2,7 2,3 4,6	2,7 2,3

⁽¹⁾ Cet accord surprenant des résultats du calcul et de l'observation se peut être attribué qu'au hasard.

Enfin, les observations de Bockford et de Philadelphie donnent, pour le quatrième méridien:

$$a = 14,0$$
 $b = 33,7$;

d'où l'on trouve:

		Observé.		Calculé.	
Equateur Bockford Havanne	24,0 20,9 18,8	20,9 18,8	Cincinnati Philadelphie. Pole	10,5 10,2 -9,7	10,5

La température calculée de Cumana diffère considérablement du résultat de l'observation, mais aussi Cu-Lana a une position très-orientale; c'est ici, comme à Ténérisse. Pour Kænigsberg, sous le second méridien. on trouve 70,5 au lieu de 6,5; il semble qu'il y existe e cause locale de refroidissement, car, non-seulement la température du sol, mais aussi celle de l'air est plus basse qu'elle ne devrait être. La température moyenne de l'air à Mittau, plus au nord de 2° environ, et en même temps plus à l'est, étant égale à 5°,6, selon les observations très-exactes de M. Pauker, à Mittau. Il se pourrait aussi que la source, que M. Erman a observée à Kænigsberg, n'eût pas donné la véritable température du sol : en effet, les grandes variations de température, que M. Erman a observées, démontrent que cette source ne vient pas d'une profondeur considérable.

Par les formules précédentes, il est facile de calculer pour chacun des quatre méridiens, les points où la température du sol est égale à 0°, 5°, 10°, 15°, etc. En faisant passer des lignes par les points d'égale température, on formera le tracé des lignes isogéothermes, dont nous avons déjà parlé. J'ai tracé une carte selon ces

principes. En effet, après avoir donné à la formule cidessus la forme:

$$\cos 2 l = 1 - 2 \cdot \frac{a-t}{b},$$

il était sacile de calculer la table suivante :

Latitude correspondante.

Température.	Sous	Sous	Sous	Sous
	le 1ª mérid.	le 2° mérid.	le 3° mérid.	le 4º mérid.
o ^o	62.12	77°.30′	65°.52′	57°.32′
5		60 .31	53 .47	48 .40
10	47.20	48 .36	43 .14	40.40 40.8 31.7
15	33.18	37 .18	32 .25	31.7
20	14.27	24 .30	18 .57	
		,		

Comme la température du sol à Cumana et à Ténérisse est considérablement plus basse que sur les points de l'Amérique et de l'Asrique centrales situés sous le même parallèle, il est clair que les lignes isogéothermes doiventéprouver ici une inflexion considérable vers le sud.

J'ai essayé de représenter la loi de la distribution des températures du sol indépendamment de celle de températures moyennes de l'air. M. de Buch, au contraire, a pensé que la différence de ces deux temperatures peut s'expliquer par l'absorption des eaux des pluie par le sol, qu'elles refroidissent ou échauffeut selon qu'elles y pénètrent pendant l'hiver ou pendant l'été. Dans les hautes latitudes, par exemple, où le surface de la terre est recouverte pendant l'hiver d'une croûte épaisse de neige, les pluies y pénètrent seulement pendant l'été, et portent avec elles une température plus élevée que la moyenne. Dans les basses latitudes, au élevée que la moyenne. Dans les basses latitudes, au

contraire, la plus grande quantité de pluie tombeen automne ou en hiver, c'est-à-dire, dans une saison où la température de la pluie est au-dessous de la moyenne. Quoique cette circonstance puisse avoir quelque influence sur la température du sol, il est cependant difficile de concevoir comment, dans les plus hautes latitudes où quelquesois le sol est recouvert de neige pendant la plus grande partie de l'année, la petite quantité de pluie qui pénètre dans la terre pendant l'été, peut élever constamment et de plusieurs degrés sa température. D'ailleurs, l'expérience journalière nous apprend que les pluies ne pénètrent pas bien avant dans le sol, principalement s'il est formé de roches, et que les eux sont presque entièrement absorbées par les plantes et par l'évaporation, ou recueillies dans les grandes et les petites rivières. Il n'est pas encore démontré que k système des eaux souterraines soit dans une dépendance immédiate de celui des eaux superficielles à Bogoslowsk, où la surface de la terre est reconverte de neige pendant plus de la moitié de l'année, les puisards des mines n'ont pas plus d'eau pendant l'été et l'automne que pendant l'hiver. Au printemps seulement, lorsque par la susion de la neige et le débordement des rivières, la quantité d'eau qui couvre la surface s'accroît dans une proportion énorme, on remarque également une augmentation des eaux dans les mines. Il y a sans doute des cas où les eaux de la surface se mêlest aux eaux souterraines, par exemple, dans les marais; mais les observations de cette espèce sont excluses des tableaux précédens, parce que de telles eaux n'ont jamais une température constante; cette constance est

un caractère propre aux eaux souterraines, par lequel il est facile de les distinguer.

Quoique la formule $a - b \sin b = t$ représente parfaitement bien les observations, on ne doit cependant pas oublier que toutes les formules avec des constantes arbitraires dont il faut déterminer la valeur par les observations mêmes, peuvent ne donner que des résultats approximatifs, et se trouver en défaut sur des points éloignés de ceux où les observations ont été saites. Le pôle est un de ces points, et il ne faut pas s'étonner que les quatre formules donnent quatre valeurs différentes pour sa température. En effet, supposons que le minimum de température ne soit pas placé exactement au pôle, mais un peu en deçà, dans ce cas, la formule employée ne pourra indiquer sa position, puisqu'elle a sa petite valeur forsque : = 90°: elle ne pourra représenter les observations que jusqu'au minimum de température tout au plus, et elle donnera au pôle une température trop basse. Je m'abstiens de toute conjecture à l'égard de la position de ce minimum, qui, faute d'observations sur la température du sol dans ces contrées ne saurait être déterminé.

Quant à la température du sol à l'équateur, on voit, par les tableaux précédens, qu'elle est plus grande au milieu de l'Afrique que dans la mer entre l'Afrique, les Indes orientales et la Nouvelle-Hollande; qu'elle est encore plus petite sur les côtes occidentales de l'Afrique et les côtes orientales de l'Amérique (1); et qu'enfin, au

⁽¹⁾ En combinant les observations de Philadelphie et de Cumana, on trouve seulement 21,3 pour la temperature du sol à l'équateur.

centre de l'Amérique, elle atteint encore une valeur considérable. Sous le méridien de l'Afrique, les lignes isogéothermes présentent, jusqu'à la latitude de 50°, une convexité sensible, dont le sommet est dirigé vers le nord; et c'est en même temps sous ce méridien qu'il y a deux volcans actifs (le Vésuve et l'Etna), un grand nombre de sources minérales plus ou moins chaudes, et presque partout des roches basaltiques et porphyriques. Il serait possible que les points où la température du sol atteint son maximum ne soient pas précisément situés sous l'équateur; cette hypothèse n'est cependant appuyée que par une seule observation dans l'hémisphère austral, celle du Congo: la formule donne à cette contrée une température beaucoup plus considérable que l'observation. On est donc obligé, pour exprimer exactement l'observation, d'augmenter la latitude du lieu, ou, ce qui revient au même, de supposer à l'équateur géotherme une petite inflexion vers le nord.

Mémoire sur les causes des tremblemens de terre au Chili et au Pérou, et sur les moyens de prévenir leurs ravages (1).

Par M. Lambert, ingénieur des Mines au Chili.

Le but de ce Mémoire est de prouver que les tremblemens de terre, au Chili et au Pérou, ne sont que des

⁽¹⁾ M. Lambert me remit le Mémoire qu'on va lire, en 1824, pendant un voyage qu'il sit à Paris. Avant d'entres

orages souterrains, et qu'il existe des moyens de prévenir leurs ravages.

Le flanc ouest des Andes dans l'Amérique méridionale est, dans une grande partie de son étendue, sujet aux tremblemens de terre. Ces tremblemens sont fréquens au Chili et dans le Pérou, du 20° au 34° degré sud, depuis novembre jusqu'en avril. Il est même des années où, pendant ces mois, on les a journellement ressentis. Ce n'est souvent qu'une vibration légère et lente qu'éprouve le sol pendant l'espace de quelques minutes, tantôt sans bruit, tantôt précédée et accompagnée d'un bruit sourd semblable à celui d'un tonnerre souterrain. Mais quelquefois aussi la terre éprouve dans ces contrées des vibrations assez fortes pour renverser les édifices,

Ľ

avec lui dans la discussion des causes auxquelles il attribue les tremblemens de terre, je crus devoir le prier de joindre à son travail des preuves détaillées des faits sur lesquels il s'appuie. Telle est l'origine des deux notes qu'on trouvera à la fin. Ces notes m'ayant paru susceptibles de développemens ultérieurs, j'invitai l'auteur à étudier de nonveau, à son retour au Chili, les phénomènes électriques qu'il avait remarqués au sommet des Andes, et surtout à montrer, par des recensemens complets, que la côte occidentale d'Amérique, du 20me au 34me degré de latitude, n'éprouve de tremblemens de terre que dans certains mois. Ces éclaircissemens ne m'étant pas parvenus après un délai de cinq ans, je me suis déterminé à publier le Mémoire dans son état primitif, car les journaux consacrés aux sciences peuvent contribuer à leur avancement, tout autant en provoquant des recherches qu'en propageant des théories et des saits bien établis.

et jeter tellement la mer hors de ses limites, qu'elle ravage les côtes où elle enlève les habitations et les mimaux. Des rochers énormes se détachent alors et se précipitent du haut des montagnes dans les vallées, en pulvérisant avec fraças ce qui s'oppose à leur passage. Il se fait dans la terre des ouvertures assez vastes pour interrompre le cours des rivières qui viennent s'y engloutir. C'est pensant ces fortes vibrations que de grandes parties de terrain, des cités populeuses, se sont enfoncées et ont dispara pour jamais.... D'immenes ruines, des vallées jadis cultivées et délaissées maintenant; des cérémonies religieuses et des vœux expiatoires faits à divers saints à l'intercession desquels on croit devoir la cessation de plusieurs tremblemens, tout prouve que, de mémoire d'homme, cet effroyable phénomène a désolé ces côtes.

Durant mon long séjour dans l'Amérique méridionale, j'ai eu de fréquentes occasions de voir des tremblemens. J'ai été témoin de celui qui, en 1817, détruisit Copiapo, et j'ai pu, en partie, éprouver les effets de celui qui, en 1821, renversa Valparayso. Une étude approfonde de ce phénomène, des circonstances qui l'accompagnent, des saisons où il est produit, m'a fait soupçonner les causes naturelles auxquelles il est dû, et, par suite, les moyens qu'il faudrait employer pour en diminuer les effets, et peut-être pour les empêcher entièrement. C'est l'exposition de ces moyens et des réflexions qui m'y ont conduit, qui fera les sujets de ce Mémoire. Mon but étant de soustraire de nombreuses provinces aux ravage d'un phénomène qui, dans l'état actuel de notre globe, y cause les plus grandes révolutions, j'ose espérer que

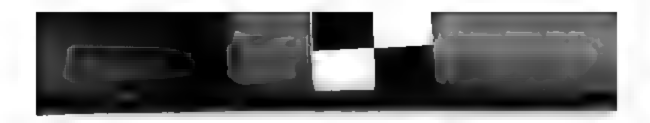
(395)

les savant dont le génie a découvert et calculé les propriétés de la matière, verront avec intérêt cette application de leurs profondes théories. Leur approbation seule pourra m'inspirer une juste confiance dans l'emploi des moyens que je soumets à leur jugement.

Le soleil échauffant les zônes de la terre qui reçoivent perpendiculairement ses rayens, plus que celles qui les reçoivent obliquement; l'air en contact avec les premières, s'échauffent aussi plus que l'air en contact avec les detnières ; l'air chaud recevant d'ailleurs une dilatation qui le rend spécifiquement plus léger que l'air froid, nous pouvons conclure qu'il existera un courant d'air ascensionnel dans les parties de la zone torride qui reçoivent perpendiculairement les rayons du soleil. Co conrant en opeasionera un autre qui viendra des poles, et fournira de l'air au premier; mais le mouvement de rotation des sones voisines des pôles étant moindre que celui des zônes situées sous l'équateur, le courant venant vers la zône torride sera obligé de suivre une direction intermédiaire entre les méridiens et les parallèles, en s'écartant vers l'est. Le courant accensionnel, an contraire, après s'être refroidi et condensé, après être redescenda pour nourrir le courant inférieur, aura un mouvement en avance sur les zônes proches des pôles qu'il viendes rencontrer, et fera l'effet d'un vent d'ouest.

Je me propose de développer, dans un Mémoire particulier, les modifications que la disposition des terrains et les mers, penvent apporter à cette grande cause; il me suffit iel d'avoir prouvé que, dans la partie de notre globe comprise entre les tropiques et dans celles qui les avoisinent, les courans d'air doivent régner de l'est; et qu'au contraire dans les zônes plus rapprochées des pôles où vient redescendre le courant supérieur, les vents doivent prévaloir de l'ouest. Ce fait est d'ailleurs vérifié par tous les navigateurs des océans Pacifique et Atlantique. Les vents entre sud et est, atteignent dans ces mers, quand le soleil est au sud de la ligne, jusqu'au 40° et parfois 45° degré de latitude sud; de là jusqu'au pôle règnent les vents du côté de l'ouest. Quand le soleil est au tropique nord, les premiers atteignent seulement jusqu'au 25° degré de latitude sud, et les seconds vont de là jusqu'au pôle.

Or, l'Amérique méridionale est traversée dans sa partie comprise entre la ligne et le cap Horn, d'une haute chaîne de montagnes (les Andes), qui court à peu près nord et sud. Cette chaîne se perd par une pente rapide dans l'océan Pacifique, car à l'ouest, sa ligne de plus grande élévation n'est séparée que de trente lieues au plus de cet océan. De son côté est, au contraire, cette chaîne s'abaisse en une pente très-douce. Une bande de terre, de forme triangulaire, large, à Buénos-Ayres, d'environ 300 lieues, aux Amazones, de près de 600, la sépare de l'océan Atlantique. Cette vaste étendue est composée de grandes plaines coupées par des chalnes moins élevées que les Andes. Les vents aud-est arrivant par le côté de Buenos-Ayres, l'air, sur ce terrain, est obligé de monter graduellement jusqu'à la sommité des Andes. En montant, il doit se rarésier, perdre son humidité et arriver sec sur le sommet de ces montagnes. Il se desséchera encore en descendant vers la partie basse du Chili et du Pérou, où le mouvement vers l'ouest le



(397)

Force à passer. Aussi voit-on les parties basses du Chili et du Pérou, dans lesquelles le vent est règne constamment, être entièrement privées de pluies. La sécheresse de l'air y est telle que la plupart des plantes ne peuvent y croître sans être arrosées. C'est ce qui occasione ces immenses déserts qui bordent l'océan Pacifique depuis Coquimbo jusqu'à Payta, où la terre est sans cau et sans végétation, et qui sont connus sous le nom de déserts de Huasco, de Copiapo, d'Atucama, de Calama, de Yquique, etc.

Dans la partie de la côte ouest, au contraire, où le vent ouest domine, l'air, après avoir passé sur la masse immense des eaux de l'océan Pacifique, précipite, à son ascension sur les Andes, toute la vapeur dont il s'était chargé: de là ces pluies abondantes et presque continuelles que l'on remarque à Chiloe, à l'archipel de la Madre de Dios et sur toute la côte ouest de la Magellanie, qui n'est, pour cette raison, qu'un vaste marais.

Enfin, dans les parties intermédiaires, qui sont proprement le Chili, depuis Coquimbo jusqu'à Conception, il ne pleut jamais dans la saison des vents d'est, l'air alors étant trop sec; et les pluies y sont très-abondantes quand le vent d'ouest prédomine, l'air, dans cette saison, devenant très-humide.

Je ferai voir, dans un Mémbire spécial et détaillé, que l'on peut déduire les climats des diverses régions de l'Amérique, des modifications que la situation et la forme du terrain apportent aux mouvemens d'est et d'ouest imprimés à notre atmosphère par le soleil.

Les vents qui résultent de ces mouvemens, frottant

sans cesse la crête sinueuse des Andes, y occasionent un dégagement continuel et abondant de fluide électrique à l'état de tension. Lorsque ces sommités sont complétement arides, ce qui arrive souvent à cause de l'élévation des Andes, et surtout quand le vent d'est souffle, le fluide alors ne pouvant s'échapper ni par l'air qui est sec, ni par la terre qui n'est pas moins sèche, doit s'accumuler en très-grande quantité. Il est facile de vérisier de fait, en se transportant sur ces montagnes, où il est pleinement annoncé par l'électromètre, par le répulsion des fils de soie, de poils d'animaux, par le nombreux dégagement d'étincelles qui a lieu au contact des étosses de laine et même par les commotions que sait éprouver ce contact, etc.; mais la tension de ce fluide, ne pouvant subsister qu'autant qu'elle est plus faible que la résistance qu'apportent les corps non conducteurs à ce que la matière électrique se répande sur les grandes masses conductrices, qui sont les mers; et cette tension du fluide augmentant constamment, elle doit toujours finir par vaincre les obstacles que l'air et la terre lui opposent. Si elle fait rupture par l'air, ce ne sera, dans les parties où le vent d'est règne, que du côté est, puisque l'air de ce côté est plus humide que du côté ouest, et les orages en résulteront.

Si l'air est trop sec, me du côté est, la rupture se fera par les terres du côté de l'océan Pacifique, qui, étant beaucoup plus proche que l'océan Atlantique, offre à l'électricité un chemin plus court, et exèrce une attraction plus forte. Le fluide alors passera par les veines métalliques, par les interstices humides de la terre, par les rivières, et par les sources ou dépôts d'eaux inté-

rieurs, s'ouvrant un passage forcé, quand il n'eu trouvera pas de faits, et, occasionant alors, par de fortes décharges électriques, des vibrations du sol, des crevasses, des déchiremens, la volatilisation des corps qui en sont susceptibles, des compositions et décompositions chimiques, comme la combustion du soufre et de l'anthracite, l'oxidation et la désoxidation des métaux, en un mot, tous les phénomènes dont nous désignons les effets par les noms de tremblemens de terre, volcans en éruption, montagnes mugissantes (cerros bramadores). Ces phénomènes ne devront avoir lieu au nord du Chili, que quand le vent d'est y a soufflé de la manière la plus constante, c'est-à-dire, de novembre en avril.

Ce que nous venons de déduire de la théorie est une image exacte de ce qui se passe depuis des siècles dans l'Amérique méridionale. Du côté est des Andes, les tremblations de terre sont inconnus, mais les orages y sont plus terribles que partout ailleurs. Rien n'est aussi majestueux qu'un grand orage dans la province de Cuyo. Le tonnerre y gronde, les éclairs y brillent pendant longtemps et à la fois dans toutes les parties de l'horizon. Du côté ouest des Andes, sur les terres où règne le ventd'est, c'est-à-dire dans le nord du Chili et dans le sud du Pérou, les orages sont inconnus, mais les tremblemens de terres exercent leurs ravage. Au Chili nord, c'est seulement pendant les mois où le vent est se fait sentir, de novembre en avril, que l'on éprouve les tremblemens; pendant six autres mois, ils ne se font pas sentir, et même, par sois quand le vent souffle avec force du côté de l'est, les orages atteignent le pied ouest des Cordilières.

Un accord si constant entre les faits et la théorie, établit une analogie que l'on peut presque assimiler à me évidence mathématique. Je crois donc pouvoir conclure qu'en Amérique, entre le 20° et le 34° degré de latitude sud, les tremblemens de terre ne sont que des orges souterrains; que les montagnes mugissantes, les éraptions et l'inflammation des volcans ne sont que les effets de ces orages, comme l'inflammation des forêts et des édifices, le brisement des murs sont quelquefois des effets des orages aériens.

Dans la crainte de me tromper, j'ai cru devoir restreindre ma théorie aux pays où j'ai long-temps séjoumé et où j'ai pu observer moi-même les phémomènes auxquels elle s'applique; mais tout doit nous porterà croire que l'électricité, mise en action par le mouvement que le soleil imprime à notre atmosphère, et partout la cause première des tremblemens de terre et des volcans. Il en est sans doute de ces phénomènes comme de tous ceux que nous observons à la surface de ce globe. C'est seulement en vertu d'un premier mouvement imprimé par le soleil, que les autres forces, telles que l'attraction et l'affinité, peuvent produire, a agissant, de nouvelles combinaisons et de nouveaux résultats. Mais, sans cet astre, cause première de tous les mouvemens de l'air e l'atmosphère, des orages, des tremblemens de terre et des volcans, de la vie animale et de la vie végétale, tout déplacement, tout change ment, toute vie cesseraient bientôt sur notre globe.

Or, en admettant que les tremblemens, au Chili, soient occasionés par une trop grande quantité de fluide électrique accumulé sur la Cordilière par le vent, et

retenu par la sécheresse de l'air et de la terre, il devient évident qu'en faisant communiquer par le moyen de conducteurs métalliques bien disposés, les sinuosités de la crète des Cardilières, et principalement celles qui sont le plus frappées par le vent, avec l'Océan ou avec les rivières qui s'y jettent, l'on préviendrait l'accumulation du fluide à l'état de tension, et par suite des tremblemens de terre. De même qu'en favorisant, par des canaux, l'écoulement continuel de l'eau que les vents déposent sur les montagnes, l'on préviendrait les ravages que fait cette même eau en rompant les barrières qui ont causé cette accumulation (1).

Un aperçu que j'ai dressé de sommes que coûterait, dans certaines localités, l'établissement d'un semblable système de conducteurs, m'a donné lieu de penser que son exécution était possible, et que les frais en seraient moindres que l'intérêt des valeurs détruites par un fort tremblement de terre. Cette considération m'a engagé à publier ce Mémoire. C'est surtout par leurs applica-

30

⁽¹⁾ L'idée que les tremblemens de terre sont des phénomènes électriques est fort ancienne; mais les physiciens qui sont partis de cette base dissèrent beaucoup les uns des autres, concernant le mode d'action du fluide qu'ils mettent en jeu. Suivant M. Lambert, par exemple, comme on le voit dans le texte, c'est l'électricité atmosphérique, qui, en pénétrant brusquement dans le sein du globe, y produit de si grands désordres; tandis que Bertholon, au contraire, en 1775, attribuait les oscillations du sol à un dégagement d'électricité dirigé de la terre vers l'atmosphère. Aussi, lorsque M. Lambert établit des conducteurs métalliques à la surface du sol,

tions au bien-être et à la conservation des hommes que les sciences deviennent intéressantes. Puissé-je, par ces indications, avoir ouvert la route qu'il faudra suivre pour une vaste et biensaisante extension de la déconverte de l'immortel Franklin! L'égide dont il nous a couverts contre les faibles commotions que produisent les foudres aériennes, sera-t-elle suffisante contre les foudres souterraines dont la puissance incalculable peut ébranles les deux mondes à la fois? Par son heureuse influence. mettra-t-elle un terme aux ravages d'un siéau, source de désolations pour des pays qui, par la douceur de leur climat, la sérénité presque continuelle de leur ciel exempt d'orages, la fertilité de leur sol, la richesse de leurs mines, et l'avantage de leur position, doivent être comptés parmi les contrées du monde les plus savorisés de la nature? S'il en est ainsi, comme je cherche à l'établir, la pensée importante que je soumets, dans cet écrit, aux lumières des savans, recevra de leur suffrages une autorité qu'il ne m'appartient pas de lui donner, et j'aurai recueilli le fruit le plus glorieux de mes saibles travaux, en appelant l'attention des maitre

dans la vue de procurer un écoulement continu à l'électricie atmosphérique, Bertholon propose d'enfoncer dans la terre de très-grandes verges de l'er, destinées à soutirer l'électricie surabondante qui s'y trouve accumulée, et à la répandre dur l'air. Malgré les titres pompeux de para-tremblement de l'erre et de para-volcan dont le physicien de Montpelles avait décoré ses appareils, à peine ont - ils excité quelque attention. Je présume que ceux de M. Lambert éprouveres précisément le même sort.

de la science sur le but vers lequel un ardent amour de l'humanité m'a fait diriger mes essorts.

Paris, mai 1824.

NOTE PREMIÈRE.

Pour mesurer la tension du fluide électrique, je me suis généralement servi du petit appareil suivant : je réunissais, après les avoir bien desséchés, quinze sils de soie tordue, je les attachais ensemble par une extrémité, et, prenant vers le nœud ce faisceau de sils de soie, je les tenais suspendus dans un lieu où le courant d'air était très-saible. Dans cet état, les sils extérieurs formaient une surface conique, tous ceux qui étaient rassemblés se repoussant plus ou moins en toutes directions, selon la plus ou moins grande tension du sluide. La quantité de cette même tension m'était donnée par la mesure de l'angle que faisaient les génératrices avec l'axe du cône.

Cet instrument est à peu de chose près l'électromètre ordinaire, avec la dissérence qu'il rend les résultats plus sensibles à l'œil, et qu'il est d'un transport facile à cheval, condition bien précieuse dans un pays où le peu de population et le manque total de ressources rendent les voyages extrêmement pénibles.

J'ai transporté plusieurs fois cette espèce d'instrument depuis les bords de l'océan Pacifique jusqu'au point le plus élevé de la route de Copiapo à la Rioxa. Cette gorge, qui, dans certaines années, reste couverte de neige, doit, selon M. de Humboldt, être au moins a 2000 toises de hauteur. J'ai remarqué dans ce voyage que la tension électrique était insensible sur les bords de la mer et dans la partie basse de la province de Co-

piapo; qu'elle commençait à se faire sentir à environ 18 lieues de la mer, et qu'elle atteignait son maximum au sommet de la gorge où les fils extérieurs formaien! avec l'axe jusqu'à un angle de too.

En faisant des observations journalières sur cet instrument, dans un point nommé Las Amolanas, où se trouvaient mes fourneaux de cuivre, j'ai vu que la tension électrique était à son plus haut point dans la saison des tremblemens de terre, surtout après que les vents d'est avaient soufflé, l'angle du cône était alors de \$5': j'ai vu encore que cette tension devenait presque insensible dans la saison où les vents d'ouest soufflent, et où il n'y a point de tremblemens de terre; et qu'enfin dhe disparaît entièrement quand le vent d'ouest a prédomine long-temps.

Las Amolanas sont à environ 1000 toises au-desse du niveau de la mer. Cette estimation n'est qu'approximative, et déduite de ce que ce point se trouve au milieu de la ligne qui joint la gorge du chemin de la Rioxa la mer.

Ces expériences, quoique faites avec un instrument grossier, suffisent cependant pour établir les deux conséquences suivantes:

- 1°. Qu'il existe presque constamment du fluide à un état considérable de tension, sur la partie la plus élevée des Cordilières;
- 2°. Que cette tension augmente quand les vents sonfient de l'est, et diminuent quand ils souffient de l'oneste qu'elle doit être en conséquence attribuée au frottement produit par le vent sec de l'est contre les sommités de Cordilières.

NOTE DEUXIÈME.

J'ai avancé que, dans la province de Copiapo, les tremblemens de terre ne se font sentir que de novembre en avril. Ce fait, qui, seul, prouve presque jusqu'à l'évidence, que l'on ne doit pas attribuer ces tremblemens à des causes souterraines, mais à des influences du soleil sur la terre et sur l'atmosphère, a été reconnu, dans cette partie de l'Amérique, par tous les hommes qui l'ont habitée. Il y est aussi constaté qu'il le peut être qu'en France les orages ne se produisent qu'en été. On est même, à Copiapo, dans l'usage de diviser l'année en trois parties, appelées temporadas, qu'on désigne respectivement par le fléau auquel le pays est assujetti pendant la durée de chacune d'elles.

La première temporada, qui se compose de janvier, février, mars et avril, se nomme temporada des los temblores, c'est-à-dire, saison des tremblemens.

La deuxième, qui comprend mai, juin, juillet et août, s'appelle temporada de las pestas, ou saison des maladies. C'est alors qu'il pleut quelquefois, et les pluies dans ces contrées étant peu fréquentes, elles occasionent ordinairement des fièvres putrides dans la classe pauvre qui n'a pas de maisons pour se mettre à couvert.

La troisième temporada est dite, temporada de hambre, saison de la famine; parce que ces mois étant ceux où la récolte de l'année précédente est consommée, et où celle de l'année actuelle n'est pas encore mûre, la classe pauvre souffre quelquesois du manque de blé. Ce serait, à mes yeux, un si grand pas de fait vers la découverte de la cause des tremblemens de terre, que d'avoir établi qu'il y a quelque rapport entre ces effrayans phénomènes et le cours des saisons où les accidens météorologiques de la surface du globe, qu'en attendant la dissertation promise par M. Lambert, j'ai pensé devoir chercher moi-même si son opinion était justifiée par le peu de renseignemens que renferment les divers ouvrages sur l'Amérique dont j'ai pu prendre connaissance. Voici ce que je trouve déjà dans le Traite de la figure de la terre de Bouguer, page 74.

« Tout considéré, il me paraît, en me bornant au « fait simple, que, si on est exposé au Pérou dans tous « les temps à ces funestes phénomènes, on y est néau- « moins encore un peu plus sujet dans les derniers mois de l'année. »

Les six plus forts tremblemens de terre que Lima eut éprouvés depuis sa fondation, au temps de Bouguer. étaient ceux de 1586, 1687 et de 1746, qui ruinèrent entièrement la ville; et les tremblemens de 1630, de 1655 et de 1678. De ces six phénomènes, quatre tombèrent en octobre et novembre. Deux seulement, les tremblemens de 1678 et de 1686, arrivèrent en juin et juillet. Des exemples aussi peu nombreux ne peuvent évidemment autoriser aucune conclusion générale.

Le n° vii del Mercurio Chileno, publié à Santiago du Chili et dont je suis redevable à la complaisance de M. Julien, renferme quelques résumés météorologiques de don Felipe Castillo Albo, où j'ai puisé les résultats suivans.

1822; tremblement de terre le 19 novembre à Santiago. Du 29 novembre au 10 décembre, 21 secousses très-fortes et 150 petites. On ne dit pas sur combien de jours ces secousses furent réparties.

1823; en janvier, 6 secousses; en juin 2, et en novembre, 1.

1824; forts tremblemens le 15 janvier, à 6 h. du soir, et le 29 août, à 2 h. et à 9 h. du matin.

1825; fort tremblement le 12 de juin, à 2 h. du matin.

1826; forts tremblemens, le 22 avril, à 10 h. ; du matin, et le 13 octobre. Ce dernier, quant à l'intensité, sinon sous le rapport des dégâts, fut aussi considérable que le tremblement du 19 novembre 1822.

1827; faible tremblement, le 30 de mai; tremblement également assez faible, le 5 juillet. (L'auteur avertit qu'il ne signale pas les secousses peu notables.)

1828; tremblement fort, le 4 avril, à 5 h. du soir; fort le 10 mai, à 6 h. du matin; léger le 21 mai, à 8 h. du soir, léger le 23 mai, à 3 h. du soir; fort le 4 juillet à 10 h. du soir; forts en août, le 10 à 1 h. 55 min. du matin, le 14, dans la matinée, et le 25 à 11 h. 40 min. de la nuit; assez fort en septembre, le 23 à 9 h. 10 min. du soir.

Les tableaux de M. Albo n'appuient pas, ce me semble, ce principe avancé par M. Lambert, qu'au Chili les tremblemens de terre n'arrivent que dans certaines saisons. Quant à cet autre principe qu'à l'ouest de la Cordilière, les orages et autres phénomènes électriques sont à peine connus, voici ce que j'ai trouvé pour Santiago.

En 1813, grêle grosse et très-abondante, le 22 jan-

vier, entre 1 h. et 2 h. du matin. En 1824, grêle abondante, le 28 septembre. En 1825, grêle le 20 juin; le 17 novembre, tonnerre fréquent et très-fort. En 1827, tonnerre très-fort les 2 et 3 mars; le 5 octobre, grêle. En 1828, le 13 mars, grosse grêle accompagnée d'éclairs et de tonnerre jusqu'au soir; le 4 avril, tonnerre: le 23 avril, éclairs et tonnerre, et abondante grêle; le 20 juin, petite grêle; le 7 et le 8 juillet, tonnerre.

Si je devais supposer que les tableaux de M. Castillo Albo sont complets, il résulterait évidemment du recensement qu'on vient de lire, qu'au Chili, comme M. Lambert l'annonce, les phénomènes électriques sont trèspeu fréquens. Au reste, l'attention une fois éveillée sur ce point, nous ne tarderons pas, j'espère, à recevoir des renseignemens propres à l'éclaireir de l'un des nombreux voyageurs qui traversent maintenant l'Amérique dans toutes les directions.

Le plateau de Janina, en Épire, est peut-être la région de l'Europe où les tremblemens de terre sont les plus fréquens. M. Pouqueville, qui l'a habité si long-temps, m'assure que les secousses ne s'étendeut qu'i vingt lieues de la mer, qu'elles s'arrêtent au pied du Pinde, en sorte qu'on ne les ressent jamais dans le Polvanos et les hautes régions où les fleuves prennent naissance. Je ne m'arrêterai pas à discuter les opinions diverses qu'on trouve dans les ouvrages de Pline sur les circonstances qui, dans ces contrées, précèdent ou suivent ces funestes phénomènes; mais je placerai ici un tableau que j'ai formé d'après des journaux manuscrits dont je suis redevable à l'amitié de M. Pouqueville. Ce tableau montrera, je crois, qu'en Épire les tremblemeus de

terre sont également possibles dans toutes les saisons, si l'on veut bien remarquer que le nombre 9 correspondant au mois de juillet, a été fourni par la seule année 1813. Le tableau, il importe de le noter, fait connaître le nombre de jours durant lesquels la terre a tremblé, et non pas le nombre total de secousses.

Nombre des jours où l'on a ressenti des tremblemens de terre en Epire.

	18.17.	8.	9.	10.	11.	12.	15.	14	15.	Som.
Janv.	0	0		0	0	,	0	0	1	3
Fév.	1	1	6	0	o	o	ő	0	0	2
Mars.	4 5	0	0	0	1	ı	0	0	0	6
Avril.	5	0	0	τ	a	EX.	2	o	0	100
Mai	4	0	3	0	o	0	1	0	0	8
Jain	0	0	0	0	0	0	0	1	1	2
Juill	υ	0	0	0	0	0	9	0	0	9
Août.	I	0	X.	0	1	0	943	0	0	3
Sept	2	0	0	τ	1	0	3	0	τ	8
Oct	0	0	0	0	0	п	τ	0	1	2
Nov	0	0	0	0	O	0	0	3	2	5
Déc	0	I	٥	0	0	٥	1	0	ī	3

Somme totale en 10 ans =63.

Le tableau suivant fera connaître le climat de Janina, sous le rapport des phénoménes électriques.

(410)

Tableau du nombre de jours pendant lesquels le tonneme s'est fait entendre à Janina.

	1806.	7-	8.	9.	10.	11.	12.	13.	14.	15	50 0
Janv Févr. Mars. Avril. Mai Juill Juill Sept Oct Nov Déc	77496651	55 634 - 3333	15 0 4 2 4 3 0 0 3 1 8	012188464745	0 1 0 5 12 28 3 1 3 2 1	0 0 1 0 0 0 5 5 3 3 4	1 2 2 1 1 8 8 2 2 3 4	0 0 1 8 9 7 3 5 0 6 3 0	3343-629734-	204463 - 26 - 23	12 10 16 51 58 60 53 31 31 30

Somme totale en 10 ans = 450.

Lettre de M. Roulin à l'Académie des Sciences, en date du 4 mai 1829, sur les circonstances qui accompagnent les tremblemens de terre en Amérique, dans la république de Fénésuela.

La communication faite par M. Arago dans la dernière séance, touchant le tremblement de terre ressenti à Dieppe, m'a rappelé plusieurs observations relatives à cet ordre de phénomènes que j'ai faites durant mon séjour en Amérique, et que je prends la liberté de mettre sous les yeux de l'Académie.

La petite ville de Mariquita, située dans la vallée de la

Magdeleine, par les 5° 14' de lat. N., et 77° 22' de long. O., est depuis un temps immémorial sujette aux tremblemens de terre. Quelquefois il se passe deux à trois aus sans qu'on en ressente un seul; puis, après un été sec et chaud, les secousses recommencent; elles augmentent d'intensité et de fréquence au point qu'on en a souvent dix à douze dans un même jour; puis elles cessent presque tout-à-coup avec les premières pluies de l'hiver. Voilà du moins ce que me dirent les habitans lorsque je vins pour la première fois dans leur ville en 1824; et, en effet, cette année la chose se passa comme ils me l'avaient annoncé.

Dans les premiers jours, les secousses étaient si légères que souvent on avait besoin, pour les reconnaître, du bruit qui les accompagne habituellement. Ce bruit était, comme on l'a souvent dit, semblable au grondement d'un tonnerre lointain. Il semblait venir de l'extrémité de l'horizon; mais dans quelle direction? c'est ce qu'on ne pouvait dire; et diverses personnes, au même moment, le rapportaient à des points diamétra-lement opposés.

Au bout de quelques jours les mouvemens augmentèrent d'intensité : chacun d'eux faisait craquer assez fortement la charpente des toits, et, à la fin de la saison, il y en eut d'assez forts pour mettre en branle les cloches de l'église et les faire sonner.

Presque toutes ces secousses ne furent point ressenties à Honda, ville qui, située dans la même plaine que Mariquita, n'en est éloignée que de cinq lieues vers l'est. Cette tranquillité du sol ne rassurait pas beaucoup les habitans de cette dernière ville; en 1807, presque

toutes leurs maisons avaient été renversées, tandis que Mariquita, si fréquemment agitée, et dont les maisons d'ailleurs semblaient prêtes à tomber de vétusté, n'avait point reçu le moindre dommage.

D'après ce fait, et d'après plusieurs autres assez connus, on serait tenté de croire qu'il est certains terrains qui, par leur disposition, obéissent plus aisément aux causes de mouvement provenant de l'intérieur, et que cette facilité à céder aux impulsions rend les secousses moins nuisibles pour les édifices qui sont à leur surface.

Il y avait, en général, dans la propagation de ces mouvemens, une grande irrégularité, et souvent il me su impossible, à de très-courtes distances, de constater les secousses correspondantes. A la sin de la saison sèche, lorsque les tremblemens étaient le plus forts à Mariquita, j'en ressentais de très-marqués à 14 et 15 lieues plus au nord. Le 17 décembre, à 6 h. 23 min., étant dans une sorêt du pied de la Cordilière, assis à terre pour prendre le repas du soir, je sus violemment secoué, et j'entendis de toute part autour de moi les arbres morts tomber avec fracas. Cependant cette secousse ne sut pas remarquée à Mariquita; mais le même jour, à 11 h. du soir, on avait eu le tremblement le plus sort de l'année, celui qui sit sonner les cloches.

J'eus l'occasion d'observer que des tremblemens de terre, même beaucoup plus généraux que ceux-là, n'altèrent point la marche du baromètre; ainsi, lors du mouvement du 17 juin 1826, qui causa tant de mal à Bogota, j'étais à Mariquita, et j'avais observé la hauteur du mercure moins d'un quart d'heure avant la secousse : elle était la même que la veille à pareille heure. Cinq mi-

nutes après le mouvement j'observai de nouveau, et dès que les fluctuations causées par l'oscillation du tube furent arrètées, je retrouvai exactement la même hauteur. L'instrument dont je me servais était un baromètre à niveau constant et pourvu d'un très-bon vernier.

A Bogota, il y avait eu deux secousses; on en ressentit deux aussi à Mariquita; mais l'intervalle, dans cette dernière ville, fut de 4 à 5 minutes : dans la première, environ 30" seulement.

La durée des secousses n'est pas moins variable que celle des intervalles, comme je pus m'en assurer dans le tremblement de terre qui cut lieu l'année suivante (15 novembre 1827), et qui fut ressenti dans un rayon de plus de 30 lieues. J'étais alors à Bogota où la secousse renversa un grand nombre de maisons. Le mouvement cependant n'était pas aussi fort qu'on l'eût cru d'après les effets qu'il produisit. Si plusieurs personnes se virent en danger de tomber, cela tenait à ce qu'elles étaient prises de vertiges, accidens très-communs dans ces cas, qui ne tiennent pas toujours à la peur, et qu'on ne sait trop comment expliquer.

La secousse dura environ 30": je l'évaluai le lendemain en parcourant, montre en main et du même pas, les mêmes lieux que la veille. L'expérience fut répétée en ma présence par diverses personnes dans les lieux où chacune d'elles s'était trouvée, et donna les mêmes résultats. A Honda, 15 lieues plus à l'ouest, le mouvement observé à la montre fut de 5 minutes. Peut-être l'agitation du sol ne dura-t-elle pas aussi long-temps, et l'observateur se laissa-t-il tromper par les mouvemens

des corps ébranlés qui persistaient plus long-temps: mais aux mines de Santana, 6 lieues plus à l'est, il ny eut pas la même cause d'erreur. L'observation fut faite en plein air par un médecin instruit, le docteur Cheyne, et par son frère, ancien officier de marine. Suivant eux, le mouvement fut très-sensible pendant 4 minutes. Enfin. à la Vega de Supia, de l'autre côté de la Cordilière centrale, à trente et quelques lieues à l'ouest de Bogota. M. Boussingault, dont le nom est assez connu de l'Académie, trouva que la durée fut près de sept minutes.

Les bruits qui accompagnèrent la secousse varièrent aussi suivant les lieux. A Bogota le bruit sut nul ou du moins très-faible; à Honda, il sut assez sort; il le sut plus encore à Santana, mais toujours comme un roulement continu, tandis qu'à La Vega de Supia, il sut accompagné de plusieurs détonnations violentes.

Quelques personnes, à Bogota, assurèrent avoir va peu après le tremblement, et dans la direction du pic de Tolima, comme un globe de seu (globo de suego). A cause de cette forme de globe, je ne sis pas grande attention à leur témoignage, et j'imaginai que c'était un embellissement ajouté à l'histoire, une réminiscence des globes de seu qui, dit-on, renversèrent à Jérusalem les ouvriers de Titus. Cependant je pense que peut-être le rapport méritait plus d'attention. Dans le n° de novembre 1828 du Mercure du Chili, je trouve le fait suivant : le 19 novembre 1822, à 10 h. 54 min. du soir, on senuit. à Valparaiso un tremblement de terre assez sort; le 20 à 3 h. 10 min. du matin, on vit comme une boule de seu qui se dirigeait de la Cordilière vers la mer : on

pense qu'elle venait d'un volcan qui est à 20 lieues de distance.

Le pie de Tolima, dans la direction duquel on dit avoir vu cette masse de seu (car le mot de globo, j'y ai pensé depuis, s'applique quelquesois à des corps non sphériques), est aussi un volcan, et même un volcan actuellement en activité. De Santana j'ai vu, plusieurs matins de suite, la fumée s'en élever en colonne verticale. L'on n'avait observé, de mémoire d'homme, rien de semblable avant · le tremblement de 1826. Comme cette montagne n'est visible que vers le lever du soleil, et que souvent il s'élève des brouillards de forme trèssingulière, j'ai craint d'être la dupe de quelque illusion. Ne trouvant rien dans les traditions qui pût m'apprendre quelque chose sur l'état passé de ce volcan, j'ai cherché dans les anciens écrits, et j'ai été assez heureux pour trouver, dans une histoire inédite de la conquête, écrite en 1623, le détail très-circonstancié d'une éruption. C'était le 12 mars 1595; après trois violentes détonnations, on vit fondre tout-à-coup toute la neige du sommet; deux rivières qui prennent leur naissance près de là furent un moment arrêtées dans leur course, puis causèrent une inondation très-étendue, roulant avec leurs eaux des pierres ponces et des quartiers de rocs énormes. Leurs eaux furent infectées, et pendant quelque temps on n'y trouva aucun poisson. J'ai insisté sur l'existence de ce volcan, parce que, de tous ceux qu'on connaît, c'est le plus distant de la mer : il en est au moins à 40 lieues.

Effets d'un tremblement de terre.

Le 30 mars 1828, le vaisseau de Sa Majesté Britannique, le Volage, était à l'ancre dans la baie du Callao, et fixé par deux fortes chaînes de fer. A sept heures et demie, un léger nuage passa sur le hâtiment, et aussité on entendit le bruit qui, dans ce pays, accompagne les tremblemens de terre, et qui ressemble à un tonnere éloigné. Une secousse violente se sit sentir, et les personnes qui étaient à bord comparèrent ce mouvement à celui qu'on éprouve dans un chariot non suspende, traîné rapidement sur un pavé inégal. Tout autour, l'en siffla comme si l'on y eût plongé un ser rouge, et sa sur face se couvrit d'une immense quantité de bulles, qui. en crevant, laissèrent échapper une odeur d'hydrogène sulfuré. Nombre de poissons morts apparurent flottants auprès du vaisseau. La mer, qui auparavant était calme et limpide, parut trouble et agitée, et le bâtiment roals d'environ 14 pouces sur chaque côté. C'est à ce moment que se sit sentir à terre le tremblement qui renversa une partie de la ville. En levant l'ancre de poupe, on trouva que sa chaîne, qui reposait sur un fond de vase molle, avait soussert une sorte de fusion dans une assez grande étendue, et à une distance de 25 brasses du bâtiment. Les chaînons, faits d'un excellent fer cylindrique de près de 2 pouces de diamètre, avaient été, dans cet endroit, comme étirés, de sorte qu'ils étaient longs de 3 ou 4 pouces, et épais seulement de 4 ou 5 lignes. Leur surface présentait de nombreuses canne lures irrégulières. dans l'intérieur desquelles étaient fixés de petits nodules de fer qu'on en détachait facilement.

(417)

La chaîne de la seconde ancre n'avait nullement souffert, et rien de semblable aussi n'était arrivé aux nombreux vaisseaux qui se trouvaient alors dans la rade.

(Le Globe.)

L'étirement de plusieurs anneaux de la chaîne, ne prouve pas que ces anneaux aient été chauffés jusqu'au rouge, quoique, à vrai dire, l'énorme diminution de diamètre dont on fait mention, semble bien difficile à expliquer.

Extrait d'une lettre écrite de Bakou, par M. le professeur Schulz, sur les tremblemens de terre de cette contrée.

« Dans ce pays, la terre contient à sa surface tant de matières minérales, que la végétation en souffre, et qu'il se fait constamment des explosions de tous côtés. Depuis le commencement de janvier, on entend craquer les murs du Vieux-Chamachi, par suite des secousses de tremblemens de terre qui ont lieu chaque nuit, de 2 à 3 heures. L'été dernier, cette ville, qui par son étendue égale celle de Paris, a failli s'écrouler tout entière. Pendant les trois jours que j'y suis resté, il y eut cinq tremblemens de terre. Il est vrai qu'ils étaient bien plus faibles que celui que nous éprouvames dans la nuit à Nouveau-Chamachi, où des pierres et des poutres tombèrent avec fracas du haut des édifices : pour ma part, je sus renversé sur mon lit sens dessus dessous. Ces scènes de désolation, accompagnées du hurlement des chiens et des cris lamentables des Tartares, sont une chose épouvantable. Une circonstance assez singulière, c'est que les secousses se bornent à des terrains de peu d'étendue. A quelque distance de Vieux et de Nouveau-Chamachi, on n'en éprouve point, et ici, à Bakou, il n'y en a pas eu de mémoire d'homme. On connaît les sources de Naphte de cette contrée, ainsi que les flammes de gaz qui, brûlant sans cesse, présentent mille avantages domestiques, et attirent les Parsis ou sectateurs du culte de Zoroastre, de la Perse et de l'Inde. Le soir, ces feux éternels, sacrés pour eux, éclairent tout l'horizon. ». (Universel.)

Débacle des glaces australes.

La débâcle des glaces australes dont j'ai déjà parlé en 1828, s'est continuée en 1829, comme on le verra par la note suivante que j'emprunte au Globe.

Une débàcle extraordinaire a eu lieu, en 1829, dans les glaces du pôle antarctique. Dès la fin d'avril, de navires anglais ont rencontré, à cent lieues du cap de Bonne-Espérance, des glaces flottantes d'une énorme grandeur. Le bâtiment de la compagnie des Indes le Farquharson, étant par 39° 13' de latitude, et 48° 46' de longitude, vit deux montagnes de glaces, hautes de 150 pieds, et ayant deux milles de circonférence. Leurs flancs étaient profondément fissurés, et offraient, dans des endroits, l'aspect brillant que présente le sucre raffiné, tandis que, dans d'autres, ils avaient l'apparence d'un rocher calcaire, ou celle que l'on observe dans le falaises d'une terre très-élevée. Ces montagnes étaient

environnées de bancs de glace qui paraissaient en être des fragmens détachés, et sur lesquels la mer se brisait avec fureur.

CHUTE d'aérolithes.

Dans la nuit du 14 août 1829, il est tombé des aérolithes, aux États-Unis, dans le New-Jersey, près de Deal. La chute fut précédée, vers minuit, d'un météore lumineux qui s'éleva d'abord comme une baguette d'artifice, décrivit ensuite une courbe, et éclata. Il y eut douze à treize explosious semblables à des décharges de mousqueterie et accompagnées de scintillations.

La surface des pierres qu'on a recueillies est noire, unie et irrégulière. Leur intérieur, d'un gris clair, est parsemé de grains métalliques.

Trombes en 1829.

Le 15 août, il s'est formé sur la ville de Gorschoff, en Russie, par un temps couvert, mais calme, une trombe qui dans son mouvement était accompagnée d'une forte grêle et d'un bruit extraordinaire, et qui a tout détruit sur son passage, dans une largeur de 40 toises. Des habitations ont été renversées; beaucoup de grands édifices ont perdu leurs toits, quoique la plupart fussent en fer; ensin, on a vu ce météore déraciner les plus grands arbres et les transporter à la distance de 10 verstes. Hors de la ligne que la trombe parcourait, tout était calme, les feuilles des arbres ne remuaient même pas.

Sur une trombe d'air remarquable, accompagnée d'un météore lumineux, qui a été observée, le 25 juin 1829, dans les environs de Trèves.

Communiqué par le prosesseur Noggenath.

(Jahrbuch der Chemie und Physik. Schweigen.)

J'ai décrit, dans les archives de Kastner pour les sciences naturelles (aunée 1824), le phénomène parfaitement observé, d'une trombe d'air qui se montre dans les environs de Bonn, et qui, en traversant le Rhin, devint une trombe d'eau. Je dois à la complaisance du professeur Grossmann de Trèves, l'annonce détaillée d'un phénomène du même genre et non moins remarquable. Celui-ci s'est manisesté dans le pays de Trèves le 25 juin 1829; et, comme le premier, il a, dans sa route, traversé une rivière, la Moselle. A la vérité, la description ne dit pas, d'une manière aussi positive, si, dans ce passage, la trombe a aspiré et entraîné de l'eau avec elle. Toutesois on est conduit à le penser, et par l'analogie et par ce qu'il est rapporté que l'eau s'éleva en une haute colonne. Mais, au reste, ce phénomène a présenté une circonstance remarquable, qui peut-être, dans des cas analogues, ou n'a jamais eu lieu, ou n'a jamais été observée : c'est que cette espèce de sumée ou de vapeur qui sorme la trombe paraissait en partie lumineuse ou ignée, et qu'elle a fini avec les apparences d'un météore bien tranché. Puisque je ne sais ici que transmettre la description détaillée de la marche du phénomène, copiée textuellement dans une lettre de M. Grossmann, je ne dois pas omettre de dire

(421)

que, depuis plusieurs années, ce professeur s'est occupé d'observations météorologiques exactes et de la science météorologique dans toute son étendue; que par conséquent tous les phénomènes de cette classe lui sont bien connus, et que ses communications sur ce sujet méritent toute confiance, d'autant plus qu'il m'a spécialement marqué que ses informations résultent de l'audition d'un grand nombre de témoins pris sur les lieux mêmes. La description suivante ne confirme pas peu l'idée que cette sorte de météore est du nombre de ceux où l'électricité joue un grand rôle, il me sera donc permis de signaler les remarques explicatives du professeur Pohl, auxquelles ma première publication sur le même sujet avait donné lieu.

Trèves, le 30 juin 1829.

- a Après une sécheresse qui avait duré ici plusieurs semaines, une pluie agréable est venue enfin nous son-lager le 16 juin : elle a continué par intervalles le 17 et le 18. Du 20 au 24, par un vent constant de nordest, le thermomètre était remonté à 19-25° (Réaumur). Quoique, le 24 au soir, le baromètre étant à la hauteur assez grande de 27°. 9°, 1, une légère pluie d'orage eût fortement rafraîchi le temps, il était redevenu trèschaud le 25, avant comme après une pluie tombée vers 11 heures du matin; le sol était pour ainsi dire en seu. Le baromètre était descendu à 27°.7,8.
- « Vers 2 heures de l'après-midi, une lieue au-dessous de Trèves, à l'est-nord-est de Ruwer et de Pfalzel, à environ 20° au-dessus de l'horizon, un phénomène se moutra, qui frappa d'étonnement et mit pendant une

demi-heure dans une attente inquiète un grand nombre d'hommes qui étaient occupés au dehors.

Le ciel, à la suite de la pluie qui venait d'avoir lieu, était encore couvert, lorsque, tout-à-coup, du milieu d'un nuage noir qui s'élevait de l'est-nord-est. une masse lumineuse commença à se mouvoir en sens contraire, et à le déchirer violemment. Le nuage prit bientôt, vers le haut, la forme d'une cheminée, de laquelle se serait échappé une fumée d'un gris blanchâtre, assez mélangée par intervalles de jets de flamme, et s'élevant par plusieurs ouvertures avec autaut de force, ainsi l'exprimèrent un certain nombre de témoins, que si elle avait été chassée avec la plus grande vivacité par plusieurs soufflets.

« Le météore était arrivé au-dessus des vignes de Disburg et vis-à-vis Ruwer, lorsqu'à quelque distance plus au sud, sur la rive droite de la Moselle, tout-à-fait en contact avec le sol, un nouveau météore, comme il sembla à plusieurs individus, apparut d'une manière effrayante. Il dispersa des masses de charbon de terre entassées autour d'un arbre, renversa un ouvrier d'un four à chaux qui se trouvait là, et se précipita à travers la Moselle avec un fraças épouvantable, comme si un grand nombre de pierres se heurtaient enscinble. L'eau s'élança en une haute colonne.

« Roulant avec le même fracas (1), ce dernier mé-

⁽¹⁾ Le même fracas accompagnait le météore de Bonn : les uns le comparèrent au bruit d'une voiture pesamment chargée, roulant avec peine sur un chemin couvert de pierres : d'autres, à un bruissement sourd.

téore, toujours à terre, se dirigea de la Moselle à travers les campagnes de Pfalzel, laissant des traces évidentes de sa route en zigzag à travers les champs de blé et de légumes. Une partie des légumes fut entièrement détruite, une autre partie couchée et hachée, le reste enlevé au loin dans les airs.

- « Plusieurs femmes près desquelles passa le météore s'évanouirent; d'autres, plus éloignées, se cachèrent ou s'enfuirent en criant, tous les champs sont eu feu. Deux ouvriers, qui étaient montés sur un arbre, observèrent le météore dans tout son trajet; un autre eut même la pensée courageuse de le suivre, et cela était facile en marchant d'un pas ordinaire. Mais, dans un des zigzags qu'il décrivait, le météore l'enveloppa tout-à-coup. Il se sentit tantôt tiré en avant, tantôt violemment soulevé. Il se pencha en s'appuyant fortement à terre avec ses outils; mais il n'en fut pas moins jeté à la renverse. Le tourbillon cependant l'abandonna et continua sa route.
- « Il ne se souvient d'aucune impression particulière qui aurait affecté, soit l'odorat, soit le goût, mais seulement d'un bruit assourdissant. Il affirmaqu'il y avait deux courans, dont l'un s'élevait obliquement, entrainant les tiges et les épis avec d'autres corps légers; l'autre avait une direction contraire.
- « La route que le météore s'était frayée à travers les champs avait, suivant différens rapports, de 10 à 18 pas de largeur sur une longueur de 2500 pas. Sa forme était à peu près conique; sa couleur tantôt grisblanc ou jaune, tantôt brun obscur, le plus souvent celle du feu. Le premier météore était en l'air au-déssus

de celui-ci, à peu près parallèle, en avant vers le nord. Il présenta, pendant environ 18 min., une grande masse d'un gris blanchâtre, qui semblait souvent vomir de la fumée rouge de flamme, et qui, vue à la distance d'environ une demi-lieue, avait la forme d'un serpent de 140 pas de long, dont la tête était vers le nord-nordest, la queue à l'opposite.

« En 8 à 10 minutes de temps, la queue s'était changée déjà en s'abaissant. Au moment où elle allait toucher la tête, tout le phénomène disparut, et en même temps aussi le météore inférieur, sans que ni de la partie élevée en l'air, ni, comme l'assure un témoin oculaire, de la partie inférieure il y eût aucune explosion (1). Mais alors une odeur de soufre très-puante se répandit sur toute la campagne (2). Presque aussitôt un

⁽¹⁾ Des apparences lumineuses ont bien été observées dans d'autres trombes d'air et d'eau, mais seulement comme de éclairs. Ainsi on voyait de temps en temps des éclairs électriques jaillir d'une trombe d'air si désastreuse dans ses essets, décrite par Lampadius. (Aunosphærologie freib. 1806, page 167.) Pors de la disparition de la trombe d'air dont j'ai parlé (Kastner, etc.), on a vu, mais confusément, un météore igné. Je ne me rappelle pas, du reste, avoir mulle part, dans un cas semblable, la relation d'un phénomène lumineux comparable à celui de Trèves. (Noggerath.)

⁽²⁾ A la suite de la trombe d'air qui régna dans l'Erzebirge (Lampadius), plusieurs personnes crurent aussi avoir remarqué une odeur de soufre. Une trombe d'eau observée et décrite par le professeur Wolke (Annales de Gilbert . 1. 15. p. 485), et qui passa sur un vaisseau dans le golfe de Fin-

orage éclata sur les bois situés au nord-nord-ouest du lieu où s'était montré le météore, et fut accompagné d'une grêle à grains extraordinairement gros (1).

« Le soleil ne parut point pendant tout ce temps, à ce qu'affirment la plupart des spectateurs. Il n'y avait aucun souffle de vent.

« Le météore supérieur fut aperçu de Gutweiler, Cassel et autres endroits comme aussi de Trèves. Il paraît être descendu des hauteurs de Hochwald. »

lande, laissa aussi, après son passage, une odeur de soufre et de salpêtre. (N'oggerath.)

(1) Horner (Gilbert, t. LXXIII, p. 95) assigne comme une propriété des trombes, qu'elles sont toujours accompagnées d'orages locaux et de phénomènes électriques, tandis qu'elles ne se rencontrent point dans les orages très-étendus. Des chutes de pluie, et surtout de grêle, ont lieu très-souvent, soit avant ou pendant la formation des trombes, soit immédiatement ou un temps très-court après leur disparition. Ainsi il plut et il grela pendant une heure, après l'apparition de cette trombe d'air observée à Messeling, près de Bonn, en 1824. (Kastner, loco citato.) Ainsi il grêla avant l'apparition de la trombe d'air décrite par Lampadius, et citée dans la note précédente. Pendant l'existence de cette trombe d'eau que Michaud, à Nizza, voyait de terre à la sursace de la mer (Gilbert, vol. vII, p. 54), une violente averse de grêle, avec des grains de la grosseur de balles de susil et de pistolet, éclata sur les fenêtres. On pourrait citer un grand nombre d'observations semblables.

Sun la salure de l'eau de la mer Méditerrance.

Les navigateurs ont reconnu qu'il règne constamment dans le détroit de Gibraltar un courant supérieur et asser rapide, dirigé de l'ouest à l'est. Comme ce courant semblerait devoir, à la longue, élever le niveau de la Méditerranée, on a songé depuis long-temps à se débarrasser de toute cette eau surabonde, en supposant qu'elle passait, par voie d'évaporation, dans l'atmosphère, d'ou ensuite les vents la transportaient sur les continens voisins, à l'état de vapeurs ou de nuages. Cette hypothèse. dont on croyait augmenter la probabilité en faisant remarquer combien les côtes septentrionales de l'Afrique sont étendues et brûlantes, donne lieu à une objection sérieuse : l'eau du courant, en esset, pourrait s'évaporer; mais le sel qu'elle tenait en dissolution devrait se précipiter sur place, en sorte que la salure de la Méditerranée aurait fini par devenir très-considérable comparativement à celle de l'Océau. Depuis qu'on a constaté par des observations directes qu'il y a, au détroit de Gibralur. un courant inférieur, dirigé de l'est à l'ouest, qui transporte dans l'Océan une partie des eaux de la Méditerranée, la constance du niveau et de la salure de cette dernière mer n'offre plus rien qui doive surprendre. Il était toutesois curieux de rechercher quelles seraient les propriétés des eaux dont ce contre-courant se compose. Dans cette vue, le D' Marcet avait remis au capitaine W. H. Smith un appareil à l'aide duquel on peut puiser de l'eau à telle prosondeur qu'on le désire Malheureusement les nombreux échantillons que ces officier avait recueillis furent remis, par suite de la mort inopinée du D^r Marcet, à des personnes qui n'en tirèrent pas tout le parti désirable. Trois seulement de ces échantillons, étant venus, par hasard, en 1827, dans les mains du D^r Wollaston, furent analysés, et lui donnèrent les résultats suivans:

Numéros des échantillons.	Latitude du lieu où on l'a pris.	Longitude.	Profondeur en brasses.	Pesant. spécifiq.	Quantité de sel sur 100 d'eau.
1 2 3	3 7 .30	4°.30′ E. 1 . o E. 4 .40 O.	450 400 670	1,0291 1,0295 1,1288	
Gibraltar.	36°. 7′	5°.22′ O.			

Les longitudes sont comptées de Greenwich.

Avant d'être pesés, les résidus salins avaient été chauffés jusqu'à 150° centigrades.

On voit, dans ce tableau, que les échantillons nos 1 et 2, pris à 680 et à 450 milles environ à l'est du détroit, mais seulement aux profondeurs de 450 et de 400 brasses, n'avaient pas une densité supérieure à celle de l'eau de mer ordinaire; on y aperçoit, en même temps, que l'eau puisée à 670 brasses, à 50 milles à l'est du détroit, laissait un résidu salin quatre fois plus considérable que l'eau communc. Ainsi, dans la Méditerranée, il existe, vers le fond, de l'eau fortement chargée de sel. Un courant inférieur, dirigé de l'est à l'ouest et

formé de cette eau plus dense, reporterait donc dans l'Atlantique tout le sel qu'y avait amené le courant supérieur, quand même sa vitesse serait quatre sois moindre, pourvu qu'il égalat ce dernier courant en largeur et en prosondeur.

Je montrerai bientôt que l'existence d'un courant inférieur dirigé de l'est à l'ouest, ou de la Méditerranée vers l'Océan, est le seul moyen d'expliquer les observations des températures de la mer faites par divers observateurs.

Sur le décroissement de la température atmosphérique dépendant de la hauteur.

La recherche de la loi suivant laquelle la température atmosphérique décroît avec la hauteur au-dessus du niveau de la mer, a déjà exercé un grand nombre de physiciens, et cependant on ne saurait dire, à beaucoup près, qu'elle soit épuisée. Nous serions bien plus avancés à ce sujet, si, depuis le voyage ad hoc fait par M. Gay-Lussac, on avait songé à profiter de la bonne volonté de tant de personnes qui, à Paris, se sont élevées en ballon. En attendant des observations de cette espèce, recueillons du moins celles qui ont été faites sur des montagnes assez isolées, pour qu'on puisse supposer qu'à leurs sommets régnait à peu près la température de la couche atmosphérique libre placée à la même hauteur. C'est dans cette catégorie que je crois pouvoir ranger les

observations du mont Ventoux, près d'Avignon, dont on est redevable au docteur J. Guérin, conservateur du Muséum Calvet. L'intéressant ouvrage dans lequel ce physicien distingué vient de consigner les résultats de ses laborieuses recherches, nous fournira, plus d'une fois, l'occasion de signaler son zèle infatigable.

Par une moyenne entre les déterminations obtenues dans un grand nombre de voyages au Ventoux, M. Guériu a trouvé que, pour observer dans l'atmosphère une diminution de 1° Réaumur, il faut:

En été, s'élever de 80 toises (156 mèt. pour 1° centig.) En hiver, de 100 (195 mèt. pour 1° centig.) Et dans les saisons intermédiaires, de 90 (174 mèt. pour 1° centig.)

Déclinaison de l'aiguille aimantée en 1829.

La déclinaison de l'aiguille aimantée a continué à diminuer en 1829. Ainsi il paraît décidé maintenant que le mouvement rétrograde qu'on a commencé à reconnaître en 1816 n'est pas une simple irrégularité accidentelle semblable à celles dont les anciennes observations avaient déjà offert quelques exemples, mais bien que le pôle nord de l'aiguille qui, depuis 1666, s'était continuellement écarté du méridien vers l'ouest, s'en rapproche maintenant chaque année. Les dix mille observations destinées à faire connaître la valeur de ce mouvement jusqu'à la précision des secondes, pour chacun des mois de 1828 comparés aux mois correspondans de 1829, n'étant pas encore entièrement calculées, je me contenterai de dire, en nombre rond, que de novembre à novembre la rétrogradation a été d'environ deux minutes et demie.

Le samedi 3 octobre 1829, à deux heures trois quarts de l'après-midi, j'ai trouvé, à l'extrémité du jardin de l'Observatoire, loin de toute masse de ser qui aurait pu altérer le résultat,

220 12'5",

pour la déclinaison occidentale absolue.

Dans l'excellente boussole de M. Gambey dont je me suis servi, l'aiguille est suspendue à un fil de soie sans torsion.

Inclinaison de l'aiguille aimantée.

Pendant que l'aiguille de déclinaison revient sur ses pas, l'aiguille d'inclinaison continue à se rapprocher graduellement de l'horizontale.

Par une moyenne entre de nombreuses observations que j'ai faites dans le jardin de l'Observatoire roul. les 12, 21, 22 et 24 juin 1829, soit dans le méridies magnétique, soit dans des azimuths rectangulaires, et à l'aide de deux aiguilles différentes, l'inclinaison, qui

correspondait à deux heures trois quarts de l'aprèsmidi, s'est trouvée être

67° 41',3.

Sur la hauteur absolue des cimes les plus remarquables de la Cordilière des Andes au Pérou.

De tout temps on a désiré savoir quelle était la plus haute sommité dans chaque chaîne de montagnes, quelle était la plus haute montagne dans chaque pays, dans chaque continent, dans le monde entier. Les observations astronomiques ont même permis d'étendre cette recherche à la Lune, à Mercure et à Vénus. On a récemment étudié ces trois astres avec tant de soin, avec des instrumens si puissans, qu'il semble difficile d'ajouter à la précision qu'on a déjà obtenue dans la détermination de la hauteur des prodigieuses montagnes dont leur surface est couverte. Les aspérités de la terre ont été aussi l'objet de recherches assidues. Le nombre de points dont l'élévation au dessus du niveau de l'Océan se trouve irrévocablement fixée est très-considérable, et néanmoins, sans parler ici des contrées où les géographes n'ont'pas encore pénétré, il serait difficile de dire avec certitude, pour l'Himalaya, pour le Caucase, pour les Cordilières américaines, et même pour quelques chaînes d'Europe, si l'on a véritablement mesuré les points culminans. Ce n'est pas qu'en tout lieu le voyageur n'ait dirigé son attention sur les sommités qui lui paraissaient

les plus élevées; mais malheureusement, en ce genre, les apparences sont souvent trompeuses, et rien ne saurait suppléer à une mesure effective. L'isolement plus ou moins grand d'une montagne, l'inclinaison de ses flancs, sa distance, la forme, la disposition et la hauteur des terrains environnans, l'état de l'atmosphère ensin, sont autant de causes d'illusion dont l'obervateur le plus exercé ne saurait s'affranchir, et qui disparaissent seulement devant le baromètre et les instrumens géodésiques. S'il fallait citer des exemples à l'appui de ces réflexions, ils ne manqueraient pas. Ainsi, je pourrais dire qu'au commencement du dix-huitième siècle on regardait encore généralement le pic de Ténérisse comme la plus haute montagne du monde (voy ez la Géographie de Varenius, revue par Newton), quoique les Alps suisses renfermassent des sommités qui le surpassent de près d'un tiers, quoique des milliers de voyageurs, revenant du Pérou, eussent aperçu la grande Cordilière des Andes, et visité même des villes populeuses établies sur des plateaux beaucoup plus élevés que le pic. Je pourrais faire remarquer aussi que les Pyrénées avaient été parcourues par de savans académiciens munis de grands instrumens, qu'on donnait encore le Canigou pour la plus haute sommité de la chaîne, tandis que nous savons aujourd'hui non-seulement que la Malahite, le Mont-Perdu, le Cylindre, etc., le surpassent de 600 mètres, mais encore, d'après les observations récentes de M. Corabœuf, qu'à une petite distance de cette montagne, dans les limites mêmes du département des Pyrénées orientales, il existe des sommités de près de



(433)

140 mètres plus élevées, etc. Il ne faut donc pas s'étonner si de temps à autre certains pics descendent du rang qu'on leur avait assigné. Le Mont-Blanc lui-même, depuis si long-temps en possession de la première place dans le système des montagnes européennes, a failli à la perdre à la suite d'une mesure imparfaite des sommités du Mont-Rose. Aujourd'hui c'est le tour du Chimborazo. Cette montagne, si célèbre par les travaux de Bouguer, de la Condamine, et surtout par ceux de M. de Humboldt, n'est pas la plus haute sommité du globe, comme on le supposait depuis tant d'années : les mesures de l'Himalaya l'ont déjà prouvé; mais elle n'est pas même, à beaucoup près, la plus haute cime des Cordilières. M. Pentland vient de le reconnaître de la manière la plus évidente dans un voyage très-intéressant, dont tous les amis des sciences désirent la prompte publication. En attendant, je dois à la complaisance de ce savant géologue, les notes manuscrites d'après lesquelles il m'est permis de communiquer au public une partie des découvertes qu'il a faites.

La grande masse des Andes, depuis le 14° jusqu'au 20° degré de latitude sud, est partagée en deux chaînes ou Cordilières parallèles, entre lesquelles se trouve une vallée fort étendue et très-élevée. L'extrémité sud de cette vallée est traversée par la rivière Desaguadero. Au nord existe le fameux lac de Titicaca, d'une étendue égale à environ vingt-cinq fois celle du lac de Genève. Les rives du Titicaca formaient la partie centrale de l'empire des Incas. C'est dans une des îles de ce lac que Manco-Capac était né; c'est là qu'on trouve les plus beaux

restes des monumens élevés par les Péruviens au temps de leur antique civilisation.

La Cordilière occidentale, celle que dans le pays on nomme la Cordilière de la côte, sépare la vallée du Desaguadero (le Thibet du nouveau monde, comme l'appelle M. Pentland), et le bassin du lac de Titicaca, des rives de la mer Pacifique. Cette chaîne renferme plusieurs volcans actifs, tels que Sehama, le volcan d'Arequipa, etc.

Quant à la Cordilière orientale, elle sépare la même vallée des immenses plaines des Chiquitos et Moxos, et les affluens des rivières Beni, Mamoré et Paraguay, qui se jettent dans l'océan Atlantique, de ceux du Desiguadero et du lac de Titicaca. Cette Cordilière orientale est renfermée dans les limites de la nouvelle république de Bolivia. C'est là que se trouvent l'Illimani et le Sorata, les plus hautes sommités mesurées par M. Pentland. Non-seulement, comme on va le voir, elles surpassent le Chimborazo, mais elles approchent même des principales cimes de l'Himalaya.

M. Pentland n'ayant pu gravir entièrement ni l'Illimani, ni le Sorata, à cause des immenses glaciers dont leurs flancs sont couverts, a mesuré la hauteur des sommets à l'aide d'opérations trigonométriques.

Pour l'Illimani, les triangles étaient appuyés sur une base mesurée le long d'un lac situé au pied même de la montagne, et dont la hauteur au-dessus de la mer avait été déterminée barométriquement. Les angles d'élévation surpassaient 20°.

La hanteur du Sorata se fonde sur une opération exécutée le long des rives du lac de Titicaca; mais cette opéra-

tion ayant fait connaître senlement de combien le sommet de la montagne se trouve au dessus de la ligne marquant la limite inférieure des neiges perpétuelles, pour avoir l'élévation absolue, il a fallu emprunter la coordonnée verticale des neiges à d'autres points de la même chaîne où une mesure immédiate avait été possible. Ainsi en voit que la hauteur du Sorata a été obtenue moins directement que celle de l'Illimani. M. Pentland s'est assuré que l'erreur, si elle existe, doit être très-légère, et qu'en tout cas on ne trouvera pas qu'elle soit en excès. Si l'on excepte maintenant trois ou quatre autres points parmi ceux qui figurent dans les tableaux suivans, toutes les autres déterminations de hauteur sont le résultat de mesures barométriques, répétées fort souvent avec d'excellens instrumens de M. Fortin.

Élévation de quelques montagnes du Haut-Pérou au-dessus du niveau de la mer.

CORDILIÈRE ORIENTALE.

prend son nom de celui du village de Sorata, situé dans le voisinage. Nevado, en espagnol, signifie couvert de neige. Nevado de Illimani	7315-
Montagne ou Cerro de Potosi	4888=
C'ést la fameuse montagne métallifère qui a donné son nom à la ville voisine. Le plus haut point du Cerro de Potosi où les mines soient exploitées, est à On voit, par ce nombre, que les mineurs ont porté leurs travaux sur la montagne du Potosi, à une hauteur supérieure à celle du Mont-Blanc.	485⊕
CORDILIÈRE OCCIDENTALE.	
Montagne de Tacora ou Chipicani	576o=
Tacora est une des montagnes cou- vertes de neige qu'on aperçoit du port d'Arica, dans l'océan Pacifique. Sa face orientale présente un cratère éteint, très-	
L'Elbruz du Caucase (d'après M. Kupffer) Le Mont-Blanc des Alpes de Savoie Le pic de Ténériffe Le Mulahasen des montagnes de Grenade (Epagne)	. 4810 . 3710 8-
La Malahite des Pyrénées	
	-

étendu et à moitié éboulé. Du côté occidental, il y a une solfatare d'où s'élève une grande quantité de vapeurs acides. C'est à leur condensation que les eaux du Rio Azufrado doivent les propriétés d'où la rivière a tiré son nom.

Montagne de Pichu-Pichu..... 5670

Cette montagne trachytique est au nord d'Arequipa. Elle pénètre dans la zone des neiges perpétuelles. Un petit lac existe sur sa face nord-est.

Volcan d'Arequipa..... 5600

Le volcan d'Arequipa est au nordest de la ville. C'est le cône volcanique le plus parfait et le plus pittoresque de teute la chaîne des Andes. Son sommet est à plus de 3000 mètres au-desses de la vallée d'Arequipa, et à environ 1500 mètres de sa base. Le cratère qui le termine est grand, mais peu profond. Il en sort constamment des vapeurs et de petites quantités de cendres, mais il n'a pas fait d'éruption depuis l'arrivée des Espagnols en Amérique.

Le volcan situé quelques milles à l'E.-S.-E. de celui d'Arequipa est moins élevé; il s'appelle le volcan d'Uvinas; son immense cratère est actuellement éteint. C'est de ce volcan que partirent, dans le 16^{me} siècle, les immenses quan-

tités de cendres qui ensevelirent presque totalement la ville d'Arequipa, et produisirent les effets les plus désastreux dans la contrée environnante.

Montagne d'Inchocajo 5240^m

Cette montagne est située près de la source de la rivière du même nom, qui, après avoir traversé Arequipa, se jette dans l'océan Pacifique.

Le sommet de l'Inchocajo est placé sur la limite des neiges perpétuelles dans cette région de l'Amérique.

PASSAGES OU COLS DES DEUX CORDILIÈRES.

· Passage des Altos de los Huessos ... 4137

Ce passage est sur la base méridionale du volcan d'Arequipa. Le nom qu'il porte tient à ce qu'on y trouve une grande quantité d'ossemens de bêtes de somme mortes pendant la traversée : huessos, en espagnol, signifie os, ossemens.

Passage de Tolapalca..... 4290^m
Route d'Oruro à Potosi.

Passage des Altos de Toledo..... 4783^m Je rappellerai, comme termes de comparaison, que, dans les Alpes, le passage de la Furka est à 2530 mètres; celui du col de Seigne à 2460; et qu'enfin le mont Cenis et le Simplon ne sont qu'à 2066 et 2005 mètres. CITÉS DU PÉROU ET DE BOLIVIA. Lima, capitale du Pérou....... 156m Arequipa, capitale de la province du Cochabamba, capitale du département du même nom....... 2575 Cochabamba, dont la population s'élève à 30,000 àmes, est donc plus haut que le Grand-Saint-Bernard. Chuquisaca on la Plata, capitale de la nouvelle république de Bolivia.. 2844^m Tupisa, capitale de la province bolivienne de Cinti..... 3049 La Paz, près de la source du Rio La Paz est maintenant la ville la plus florissante de Bolivia. Sa hauteur audessus du niveau de la mer surpasse de beaucoup celle des plus hautes cimes des Pyrénées.

Oruro, près du Rio Desaguadero	3792°
Cette ville a une population de 5000	
âmes. Elle est au niveau du milieu de	
la vallée du Desaguadero, et forme le	
centre d'un district très-riche par ses	
mines.	
Puno, sur la rive occidentale du lac de	
Titicaca	3911
La population de Puno est de 5000	
âmes.	
Chucuito	3970
Cette ville, plus élevée que les plus	
hautes cimes du Tyrol, avait une popu-	
lation de 30,000 âmes avant l'insurrec-	
tion qu'excita Tupac-Amaru.	
Potosi, grande place	4058m
Potosi, la partie la plus haute	4166°
Potosi se trouve donc à la hauteur du	
pic de la Jung-Frau, l'une des plus re-	
marquables sommités des Alpes du can-	
ton de Berne.	
VILLAGES ET BOURGS.	
Totoral	3439
Ce village est situé à la base nord de	
l'Illimani.	
Carocollo	3879*
Village assez grand de la province	
de Oruro.	

(441)

Tiaguanaco	3905m
Ce village, situé près du lac de Titi-	
caca, est célèbre par les ruines dont il est entouré, et qui sont les restes des gigan-	
tesques monumens élevés par les anciens	
Péruviens. La surface du lac de Titicaca	
est à 3872 mètres de hauteur.	
Lagunillas, village de la province de	
Oruro	4135 ^m
Calamarca, village de la province de	
la Paz	4141
Tacora	4344 ^m
Tacora est un village d'Indiens, si-	
tué à la base sud-ouest du volcan éteint	
qui porte le même nom.	_
	•
HAMEAUX ET HABITATIONS ISOLÉE	25.
HAMEAUX ET HABITATIONS ISOLÉE Hameau de Santa-Lucia et Miravillas.	4088 *
·	•
Hameau de Santa-Lucia et Miravillas. Ce hameau se trouve sur la route de	•
Hameau de Santa-Lucia et Miravillas.	4088 **
Hameau de Santa-Lucia et Miravillas. Ce hameau se trouve sur la route de Arequipa à Puno.	4088 **
Hameau de Santa-Lucia et Miravillas. Ce hameau se trouve sur la route de Arequipa à Puno. Maison de poste de Challa	4088m 4148m
Hameau de Santa-Lucia et Miravillas. Ce hameau se trouve sur la route de Arequipa à Puno. Maison de poste de Challa Dans la Cordilière orientale.	4088m 4148m
Hameau de Santa-Lucia et Miravillas. Ce hameau se trouve sur la route de Arequipa à Puno. Maison de poste de Challa Dans la Cordilière orientale. Maison de poste de Huayllas	4088 ^m 4148 ^m 4191 ^m
Hameau de Santa-Lucia et Miravillas. Ce hameau se trouve sur la route de Arequipa à Puno. Maison de poste de Challa Dans la Cordilière orientale. Maison de poste de Huayllas Cordilière orientale.	4088 ^m 4148 ^m 4191 ^m
Hameau de Santa-Lucia et Miravillas. Ce hameau se trouve sur la route de Arequipa à Puno. Maison de poste de Challa Dans la Cordilière orientale. Maison de poste de Huayllas Cordilière orientale. Maison de poste de Rio Maure	4088 ^m 4148 ^m 4191 ^m
Hameau de Santa-Lucia et Miravillas. Ce hameau se trouve sur la route de Arequipa à Puno. Maison de poste de Challa Dans la Cordilière orientale. Maison de poste de Huayllas Cordilière orientale. Maison de poste de Rio Maure Sur les limites des républiques du	4088 ^m 4148 ^m 4191 ^m
Hameau de Santa-Lucia et Miravillas. Ce hameau se trouve sur la route de Arequipa à Puno. Maison de poste de Challa Dans la Cordilière orientale. Maison de poste de Huayllas Cordilière orientale. Maison de poste de Rio Maure Sur les limites des républiques du Pérou et de Bolivia.	4088 ^m 4148 ^m 4191 ^m 4196 ^m

Ce hameau est du côté de la Cordilière occidentale.

Maison de poste d'Apo...... 4376

Cordilière occidentale, route d'Arequipa à Puno.

Maison de poste d'Ancomarca..... 4792

Voilà une maison de poste située à la hauteur du Mont-Blanc. Je dois dire que, à cause de la rigueur du climat, elle n'est habitée que pendant trois ou quatre mois de l'année; mais la route est fréquentée dans tous les temps par les voyageurs qui se rendent de la Paz ou des autres villes populeuses de Bolivia, aux rives de la mer Pacifique.

Sur la hauteur des neiges perpétuelles dans les Cordilières du Pérou.

M. Pentland a reconnu que la limite inférieure des neiges perpétuelles, sur les flancs de la Cordilière orientale du Haut-Pérou, est très-rarement au-dessous de 5200 mètres, tandis que dans les Andes de Quito, quoique beaucoup plus voisines de l'équateur, cette limite est seulement à 4800 mètres.

En traversant le passage des Altos de Tolède, dans le mois d'octobre, M. Pentland trouva que sur l'Inchocajo, qui appartient à la Cordilière occidentale, la limite insérieure des neiges était de 400 mètres au-dessus du passage ou de 5180 mètres au-dessus de la mer.

Déjà le revers septentrional de l'Himalaya avait pré-

senté une semblable auomalie, et par une cause toute pareille : je veux parler de l'influence que les plateaux doivent nécessairement exercer sur la loi du décroissement de la chaleur dans l'atmosphère. Il est évident que si cette loi avait été trouvée pour une atmosphère libre, à l'aide de voyages aérostatiques, les nombres qu'elle fournirait feraient connaître à peu près la température des divers zones d'une montagne, quand cette montagne isolée s'élancerait rapidement dans les airs en s'appuyant sur une base peu étendue et située au niveau de la mer. Il n'en serait plus de même, à beaucoup près, si la montagne était assise sur un large plateau déjà élevé: à parité de hauteur, la température se trouverait alors sensiblement plus grande que dans le premier cas. C'est aussi par l'influence du plateau sur lequel les deux Cordilières du Pérou reposent, qu'on expliquera comment la vie organique s'y conserve si haut. Dans les Andes du Mexique, entre le 18e et le 19e degrés de latitude nord, toute végétation disparaît à la hauteur de 4290 mètres, tandis qu'au Pérou, sur le prolement de la même chaîne, non-seulement il existe une nombreuse population agricole à des hauteurs supérieures, mais on y trouve encore des villages et de grandes cités. Aujourd'hui, un tiers de la population des contrées montueuses du Pérou et de Bolivia, habite des régions situées fort au-dessus de celles où toute végétation a cessé à parité de latitude dans l'hémisphère nord.

, - 3,	Moyennes du meis	- 5,7	- 1,3	84	- 3,3	760,06	3	- 1,7	759,60	18	- 3,8	759,88	85	- 4,2	760,15	
Pluie en cent. Cour, e, 26e Terrasse, e, 23e	Moyenne du 1 au 10. Moyenn, du 11 au 21. Moyenn, du 21 au 31.	104,5	+ 3,2		1 + 1,2	760 45 759,85 759,91	2.82	1 6,9	759.70	.9.3.8		760,34 760,18 759,31	2 8 8		55 55 55 55 56 55 56 55	w = -
tin t in		1		7 2/2 2/2 1/2 C 20 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	1		0,000 0,000		x 0.4	7 m 1 7 7 7 8 8 7 8 8 7 9 8 9 8 8 8 8 8 7 5 8 8 7 5 8 8 7 5 8 8 8 7 5 8 8 8 7 5 8 8 7 5 8 8 8 7 5 8 7 5 8 7	+++++	20 40 4 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50	23 24 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25	+++++	Para monte proposition of the pr	- 00 00 1 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 0
3	, 31.2.	2 2 2		بدقد.	******	# 0°.	·13:	estér.	•	-3:	exter.	* **.	.4	· ACCO		7

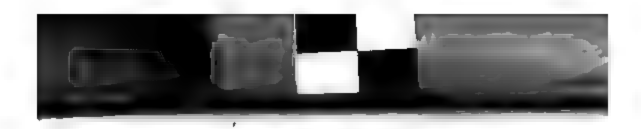
TABLE

DES MATIÈRES CONTENUES DANS CE VOLUME.

Rapport sur les poudres sulminantes pouvant servir d'amorces aux armes à seu; par MM. le colonel Aubert, Pélissier et Gay-Lussac. Page 5
Nouveau Composé de chlore, de phosphore et de sousre ou chloro-phosphure de sousre; par M. Sérullas. 25
Recherches sur la force coërcitive des aimans et les figures magnétiques; par M. de Haldat.
Lettre de M. Parrot à MM. les Rédacteurs des Annales de Chimie et de Physique, sur les phénomènes de la pile voltaïque. 45
Analyse des Séances de l'Académie royale des Sciences.
Supplément à l'analyse de la séance du 27 juillet. — Rapport de M. Becquerel sur un Mémoire de M. Donné, concernant l'influence que les phénomènes atmosphériques exercent sur la force des piles sèches.
Note sur la Décomposition du sulfure de soufre à l'aide de l'électricité; par M. Becquerel. 76
Sur l'Action mutuelle de l'acide sulfurique et de l'alcool, et sur le mode de formation de l'éther; par M. H. Hennell.
Sur le Kermès; par M. Gay-Lussac. 87
Recherches chimiques sur le pollen du typha latifolia, Lin., famille des typhacées; par M. Henri Braconnot. 91
Lettre de M. Kupffer à M. Arago, contenant la relation d'un voyage au sommet le plus élevé du Cascase. 105
Procédé pour obtenir l'oxide de cobalt pur; par M. Quesne- ville fils.

Observations météorologiques du mois de septembre.

Sur quelques combinaisons du brome, et sur sa préparation par M. C. Lowig.	011; 113
Sur l'Ether hydriodique; par M. Sérullas.	119
Sur la Préparation du brome avec l'eau mère de la sal de Schonebeck.	ine 120
Observations sur les modifications que subissent les mét dans leurs propriétés physiques, par l'action combinée gaz ammoniacal et de la chaleur; par M. C. Despr	e du
Mémoire sur une analogie qui existe entre la propagation la lumière et celle de l'électricité, ou sur la constance effets des courans électriques sorcés de traverser des espaque parcourent déjà d'autres courans électriques; par la prosesseur Etienne Marianini.	des aces
Mémoire sur l'équilibre et le mouvement des corps sol élastiques et des sluides; par M. Poisson.	ides 145
Recherches sur la bile; par M. Heuri Braconnot.	171
Nouvelles observations sur l'iridium et l'osmium; par M J. Berzelius.	. <i>J</i> . 185
Analyse des Séances de l'Académie royale des Scien	ices. 194
Observations sur l'iodure et le chlorure d'azote; par M. rullas.	•
Rapport verbal sait à l'Académie des Sciences, dans sa séa du 2 novembre, sur les appareils de M. Aldini pour server le corps de l'action de la slamme; par M. G. Lussac.	pre-
Sur la Formation de l'éther acétique par la décomposit réciproque de l'hydrocarbure de chlore et de l'eau.	noi) 1 cc
Lettre de M. Sérullas à MM. les Rédacteurs des Annales Chimie et de Physique, sur l'éthérification.	e de 223
Observations météorologiques du mois d'octobre.	224
	mé- 225
Essai analytique des Lichens de l'Orseille; par M. Robiq	uel. 23 6
Sur des cavités des cristaux de muriate de soude dans quelles il existe des sluides; par M. William Nicol.	



į, ,,

٩

(447)
Analyse de l'Allophane de Firmi (Aveyran); par M. Jules Guillemin. 260
Sur quelques combinaisons doubles entre les hydrochlorates à base d'alcali végétal et des chlorures métalliques; par M. Caillot. 263
Analyse d'une tourmaline du mont Rose; par M. Leplay.
Analyse de Séances de l'Académie royale des Sciences. 282
Supplément à l'Analyste la séance du lundi 26 octobre. — Rapport sur un Méntile de M. de Beaumont, concernant l'ancienneté relative des différentes chaînes de montagnes d'Europe. 284
Supplément à l'Analyse de la séauce de l'Académie, du 17 août 1829. — Extrait du Rapport fait par MM. Serres, Magendie et Duméril, sur un Mémoire de M. le D' Lugol, relatif à l'emploi de l'iode dans les maladies scrofuleuses. 302
Sur le Pouvoir magnétisant des rayons solaires; par MM. P. Riess et F. Moser. 304
Sur la Putréfaction animale; remarques de Charles Mat- teucci. 310
Note sur une nouvelle combinaison naturelle de carbonates de chaux et de soude, autre que la Gay-Lussite; par M. Germain Barruel.
Sur le Précipité noir de Platine de M. Edmund Davy, et sur la propriété de l'Eponge de platine d'enflammer l'hydrogène; par M. Liebig. 316
Lettre de M. Pelletier à M. Gay-Lussae sur un nouvei Alca- loïde. 331
Examen chimique d'un cerveau ossifié; par M. Charles Matteucci. 333
Réduction du nitrate d'argent. 335
Observations météorologiques du mois de novembre. 336
Résumé des Observations météorologiques faites à l'Observatoire royal de Paris en 1829. — Tableau de la marche moyenne du thermomètre centigrade et de l'hygromètre de Saussure. 337. — Tableau des maxima et des minuma moyens du thermomètre centigrade, en 1829. 338. — Ta-

bleau des variations extrêmes du thermomètre centigrade, dans chacun des mois de l'année 1829. Ibid. — Tableau des plus grandes variations que le thermomètre centig. ait éprouvées en vingt-quatre heures, dans chacun des mois de l'année 1829. 339. — Tableau de la marche moyenne du baromètre en 1829. Ibid. — Tableau des plus grandes variations du baromètre, dans chacun des mois de 1829. 340. — Tableau de la quantité de pluie qu'on a recueillie en 1829, tant sur la terrasse de l'Observatoire que dans la cour. Ibid. — Etat des crues de la Seine en 1829, au pont de la Tournelle. 341. — Endes vents à Paris, en 1829. Ibid. - Etat du ciel, à Faris, en 1829. 342. Taches solaires en 1829. Ibid. — Tremblemens de terre en 1828 et 1829. 347. — Aurores horéales observées en 1828 et 1829. 352-355. — Sur la 4 antité de pluie qui tombe dans divers lieux du globe. 360. — Mémoire sur la température moyenne de l'air et du sol dans quelques points de la Russie orientale; par M. A.-J. Kuppfer. 367. -Mémoire sur les causes des tremblemens de terre au Chili et au Pérou, et sur les moyens de prévenir leurs ravages; par M. Lambert. 3g2. - Lettre de M. Roulin à l'Académie des Sciences, sur les circonstances qui accompagnent les tremblemens de terre en Amérique, dans la république de Vénézuéla. 410. — Essets d'un tremblement de terre. 416. - Extrait d'une lettre écrite de Bakou, par M. le prosesseur Schulz, sur les tremblemens de terre de cette contrée. 417. Débâcle des glaces australes. 418. — Chute d'aérolithes. 419. — Trombes en 1829. Ibid. — Sur une trombe d'air remarquable, accompagnée d'un météore lumineux, dans les environs de Trèves. 420. — Sur la salure de l'eau de la mer Méditerranée. 426. — Sar le décroissement de la température atmosphérique dépendant de la hauteur. 428. - Déclinaison de l'aiguille aimantée en 1829. 429. — Inclinaison de l'aiguille aimantée. 450. — Sur la hauteur absolue des cimes les plus remarquables de la Cordilière des Andes au Pérou. 431. — Sur la hauteur des neiges perpétuelles dans les Cordilières du Pérou. 442.

Observations météorologiques du mois de décembre. 444

FIN DE LA TABLE DU QUARANTE-DEUXIÈME VOLUME.



